Hartleben's
Chemisch-technische
Chemisch-technische

Sandbuch

ber

prattischen Heifen-Fabrikation.

Erfter Band.



#### A. Hartleben's

## Chemisch-technische Bibliothek.

In amanglofen Banden. - Mit vielen Haftrationen. - Jeder Band einzeln gu haben.

In eleganten Gangleinmanbbanben, pro Band 45 Rreuger = 80 Bf. Bufchlag.

I. Band. Die Musbruche, Secte und Sudweine. Bollftanbige Anleitung aur Bereitung bes Beines im Allgemeinen, gur Berftellung aller Gattungen Ausbruche, Secte, fpanifcher, frangofifcher, italienifcher, griechifcher, ungarifcher, afritanifcher und afiatifcher Weine und Ausbruchweine nebft einem Anhange, enthaltend die Bereitung der Strohweine, Rofinen-, Sefen-, Runft-, Beeren- und Kernobstweine. Auf Grundlage langjähriger Erfahrungen aussührlich und leicht-faßlich geschildert von Karl Maier. Zweite, sehr vermehrte und verbefferte Auflage. Mit 14 Abbildungen. 15 Bog. 8. Eleg. geh. 1 ft. 20 fr. = 2 M. 25 Af.

Auflage. Mit 14 Abbildungen. 15 Bog. 8. Eleg. geh. 1 fl. 20 kt. = 2 M. 25 Kf.

II A nb. Der chemisch-eschnische Verennereileiter. Poduläres Handbuch der Spiritus und Prefthese Fabrikation. Bollkändige Anseitung zur
Erzeugung den Spiritus und Prefthese aus Kartosseln, Kukuruz, Korn, Gerfe,
hafer, Hire und Melasse mit besonderer Berückschigtung aussichrlich und leichtfastich geschildert von Ed. Eich err (früher von Alois Schön der g). Dritte, vollkändig umgeard. Auflage. Wit 37 Abbild. 14 Bog. 8. Eleg. geh. 1 fl. 65 ft. = 3 Mark.

III. Band. Tie Liqueur-Kabrikatiou. Bollkändige Anseitung zur Herstellung aller Hattungen von Liqueuren, Erdmes. Huiles, gewöhnlicher Liqueure,
Aquavite, Fruchtbranntweine (Natasias), des Rumes, Arracs, Cognacs, der
Lunick-Espengen, der gedrannten Wässer auf warmem und kalten Wege, sowie der
Aur Liqueur-Kabrikation verwenderen ätherischen Dele. Tincturen Essensch

jur Liqueur-Fabritation verwendeten atherifden Dele, Tincturen, Effengen, aromatifchen Baffer, Farbftoffe und Fruchten-Effengen. Rebft einer großen Angaht ber besten Borfdriften gur Bereitung aller Gattungen von Liqueuren, Bitter-Liqueuren, Aquaviten, Ratafias, Bunich-Effengen, Arrac, Rum und Cognac. Bon

Auguft Gaber, geprüfter Chemiter und praftigier Deftisateur. Mit 15 Abbild. Bierte, vermehrte und verbesserte und praftigier Deftisateur. Polifandige Anleitung zur IV. Band. Die Barfumerie-fabrifation. Vollfändige Anleitung zur Darfelung aler Taschentuch-Parfums, Riechfalze, Riechvulver, Käucherwerle, aller Mittel zur Pflege der haut, des Mundes und der haure, der Saminken, Haarfürbemittel und aller in der Toilettefunk verwendeten Präparate, necht einer aussubriden Schilderung ber Riechftoffe zc. zc. Bon Dr. chom. George William Ustinfon, Barfumerie-Fabritant. Mit 29 Abbild. Zweite, febr vermehrte und verbefferte Auflage. 25 Bog. 8. Eleg. geb. 2 fl. 50 fr. = 4 M. 50 Bf.

V. Banb. Die Ceifen-Fabritation, Sanbbuch für Braftifer. Enthaltenb bie bollftandige Anleitung gur Darftellung aller Arten von Seifen im Rieinen wie im Fabrilebetriebe mit befonberer Rudfichtnahme auf warme und talte Berfeifung

im Fabrilsbefriebe mit besonderer Rückschrahme auf warme und talte Berfeifung und die Fabritation von Lunes und medic. Seisen von Friedrich Willner, Seisensgabitant. Mit 28 erläut. Abbild. 3. Anf. 16 dog, 8. Clea. gel. 1 st. 65 tr. = 3 Mart. VI. Band. Die Bierdrauerei und die Walgegtract-Fabrikation. Vine Darstellung aller in den verschiedenen Ländern üblichen Braumethoden zur Bereitung aller Bierforten, sowie der Hadrikation des Malgegtractes und der daraus berzustellenden Broducte. Von Hermann Kild in ger, technische Mandertractes und der daraus berzustellenden Producte. Von Hermann Kild in ger, technische Manderereisetter. Will Band. Die Bündwaaren-Fabrikation. Anleitung zur Fabrikation von Jündhöldigen. Anholtezigen, Cigarren-Jünder und Jündlunten, der Fabrikation ber Jündwaaren mit Jiste von amordhem Phosphor und Jündlunten, der Habrikation von Anholte Berdenstellen Bedehders. Bon Josef Freitag. Mit 14 erläut. Abbildungen. 10 Bogen. 8. Eleg. geh. 1 fl. 35 fr. = 2 M. 50 Kf.

VIII. Band. Die Beleuchtungsktosse und deren Fabrikation. Eine

VIII. Band. Die Beleuchtungeftoffe und beren Habritation. Darfielung aller jur Beleuchtung verwendeten Materialien thierifden und pflang-lichen Ursprungs, des Vetroleums, des Stearins, der Theerole und des Paraffins. Entgaltend die Schilberung ihrer Eigenschaften, ihrer Reinigung und praftischen Prüfung in Bezug auf ihre Reinheit und Leuchtraft, nebst einem Aufange über die Betwerthung der flussigen Kohlenwasserhoffe zur Lampenbeleuchtung und Gasbeleuchtung im Haufe, in Kabrilen und öffentlichen Cocalen. Bon Eduard Per I, Chemiter. Mit 10 Abbild. 9 Bog. 8. Eleg. geh. 1 fl. 10 fr. = 2 Mart.

# Sandbuch

der praktischen

# Seifen-Fahrikation.

Von

### Almin Engelhardt

Berausgeber ber Seifenfieder-Beitung.

Erster Band.

Die in der Seifen-Sabrikation angewendeten Rohmaterialien, Maschinen und Geräthschaften.

Mit 66 Abbildungen.



Wien. Peft. Leipzig. A. Hartleben's Berlag. 1886.

#### **B**vrwvrt.

Es giebt wohl feinen zweiten Industriezweig, welcher in den letten zehn Jahren so viel Berbesserungen, Erfindungen und Neuerungen zu verzeichnen hat, wie die Seifen-, Del- und Fett-Industrie.

Obgleich die Fachliteratur genannter Industriezweige keinen Mangel an guten Büchern hat, so existirt bennoch bis jetzt kein Werk, welches die Seifen-Fabrikation so ausführlich behandelt, daß es allen Ansprüchen und Anforderungen der Neuzeit vollkommen genügt.

Das Bedürfniß nach einem wirklich gediegenen Werke trat um so mächtiger und fühlbarer heran, als die Seifens Fabrikation aus dem engen Rahmen des Aleingewerbes hers ausgetreten und in den Rang der Großindustrie eingetreten ist. — Nicht die Wissenschaft allein — welche mit der Praxis setes Hand in Hand geht — sondern auch die Praxis selbst, die Maschinen-Industrie, und vor Allem die stille Werkstatt der Natur, welche uns fortwährend neue Fettkörper an die Hand giebt, haben die Seisen-Fabrikation auf ihre jetzige Höhe gebracht. Und doch scheint es fast, als wenn in unserer gegenwärtigen Zeit des Dampses dieser Industriezweig noch nicht auf dem Culminationspunkt angelangt sei, denn die ewig schaffende Natur liesert uns fortwährend neue Fettkörper, welche der menschliche Geist näher untersucht, um sie der Braxis nutbar zu machen.

Das vorliegende Werk beschäftigt sich eingehend mit der modernen Seifen-Fabrikation, mit den Alkalien, Fettkörpern und sonstigen Rohmaterialien, soweit sie zur Seifen-Fabrikation zur Verwendung kommen und für genannte Fächer von allgemeinem Interesse sind. — Das Werk ist das Ergebniß jahrelanger, rastloser Arbeit, und habe ich mich zur Veröffente lichung desselben erst auf Anrathen meiner zahlreichen Freunde, Fachgenossen und der hochgeachteten A. Hartleben'schen Verelagshandlung in Wien entschlossen.

Geftütt auf bas Urtheil meiner Freunde, übergebe ich hiermit meinen Fachgenossen dieses Werk, welches alle Neuerungen, Ersindungen und Verbesserungen in der Seisen-, Oels und Fett-Industrie gewissenhaft behandelt, darüber Bericht erstattet und außerdem den Zweck hat, den ersahrenen Fabriskanten und Siedemeister sowohl, als auch den Lehrlingen die Fabrikation der Seisen zu erleichtern, respective den letzteren bieselbe praktisch und faktisch zu lehren.

Ob, und wie mir diese Aufgabe gelungen ift, darüber mögen Fachleute entscheiden, doch kann ich mit gutem Gewissen versichern, daß die vorliegende Arbeit mit der größten Hingebung unternommen und ausgeführt wurde.

Alle in diesem Werke enthaltenen Verfahren, Abhands lungen und Recepte sind der Praxis entnommen, respective gewissenhaft erprobt, und es kann daher jeder Seifen-Fabrikant ohne Anstand darnach arbeiten.

Meine eigenen langjährigen Erfahrungen, die ich als praktisch gebildeter Seisensieder und Chemiker in meinen früheren Stellungen als Siedemeister der größten SeisensFabriken der Gegenwart und in meiner eigenen DampsseifensFabrik machte, sowie die Resultate von Versuchen und Unterssuchungen, welche ich in meinem Laboratorium anzustellen Gelegenheit hatte, mögen zur Vervollständigung des Ganzen dienen.

Almin Engelhardt.

# Inhalt.

# Erster Band.

Cint	Cint
Borwort.	B. Fette vegetabilifden Urfprunge.
Einleitung.	a) Nicht trocknende Dele.
1. Geschichte ber Seife 1	1. Palmöl 152. — 2. Cocosnußöl 170.
2. Begriff ber Ceife 5	— 3. Palmfernöl 174. — 4. Erd=
3. Verseifungsproceß 7	nußöl 182 5. Canblenuföl 186.
4. Eigenschaften ber Geife 9	- 6. Baumöl (Olivenöl) 186
5. Ueber bie chemische Wirfung . 9	7. Gulfuröl 191. — Ilipéöl 194
I. Die in der Seifen-Fabrikafion	b) Trodnende Oele
nöthigen Rohstoffe.	1. Baumwollenfaatöl (Cottonöl) 197. —
, <del>,</del> ,, ,,	2. Dotteröl 202. — 3. Hanföl 203.
1. <b>R</b> ali	— 4. Leinöl 203. — 5. Mohnöl 205.
2. Natron 24	— 6. Ricinusöl 206. — 7. Sonnen-
Berfchiebene Dethoben gur Ermitte-	blumenöl 209. — 8. Sefamöl 210
lung des Handelswerthes der Soda	Beftimmung freier Sauren in ben
und Pottasche (mit Fig. 1, 2, 3, 4) 28	Delen
Prüfung der Pottasche und Soda	Die Tetifäuren im Allgemeinen.
auf ihren Sandelswerth (Alfali=	A. Thierifchen Urfprunge 213
metrie, mit Fig. 5)	1. Talgfäure 214. — 2. Margarinfäure
Bestimmung von Rohlenfaure in	215. — 3. Elainfäure 217. —
Carbonaten, Soba 2c. (mit Fig. 6) 62	4. Glycerin 221
Neuer Apparat jur Bestimmung	B. Begetabilifden Urfprunge 224
ber Raufticität ber Laugen (mit	Balmol=, Balmternol=, Baumol= und
Fig. 7, 8, 9) 68	Cottonölfettfäure (mit Fig. 10) 225-232
Ermittelung bes Sandelswerthes	Anbere gur Seifen-Fabritation nothigen
der Soda und Pottasche (Fig. 10) 71	Stoffe.
Ermittelung, wie viel eine Lauge	1. Barg 232 2. Bafufine 233
Soda ober Pottasche enthält 72	3. Gincerin 235. — 4. Bafeline . 246
3. Der Aettalt und seine Brufung 78	III. Die Anlage einer Seifen-
4. Das Salz und fein Bortommen 85 5. Baffer	,
6. Wafferglas	<b>X</b> abrik.
	Die Seifen- und Parfümerie-Fabrik des
II. Fette und Bele.	herrn C. S. Dehmig-Beiblich in
A. Fette thierifchen Urfprungs.	Zeit (mit Fig. 11) 251
1. Talg 110. — 2. Anochenfett 133. —	Die Seifen= undParfümerie=Fabrik der
3. Rammfett 141. — 4. Schweine-	herren 3. G. Mouson & Co. in
fett 142. — 5. Rlauenfett (Rlauen=	Frankfurt a. M. (mit Fig. 12) 255
öl) 143. — 6. Walfett 144. —	Anlage einer Seifen-Fabrik im Allge-
7. Thran	
	L <b>*</b>

Ctit	O FILL
Erforderniß besonderer Genehmigung 261. — Einreichung des Genehmis gungsantrags 261. — Brüfung des Antrags; Ertheilung oder Bers sagung der Genehmigung 262. — Erhebungen von Einwendungen	Dambfüberhitungs-Apparat (m. Fig. 44) 301 Siedelessel mit Krüd-Apparat (mit Fig. 45) 311 Reuer amerikanischer Rühr-Apparat (mit Fig. 46) 312 Seifen-Krüd-Apparat für kleine Seifen-
262. — Recurdrecht 263. — Zu- ftändige Behörden 264. — Koften . 264	fiedereien (mit Fig. 47)
Berschiedene Formen der Siedekessel (mit Fig. 13, 14, 15 und 16)	(mit Fig. 48)
Maschinen, Apparate und Gerälf- schaften zur Seifen-Fabrikation.	Fig. 49, 50 und 51)
Bleichen der Cele und Fette mit dem Körting'schen Dampfftrahl = Luft = fauge-Apparate (mit Fig. 18) 275	Fig. 55)
Autoclav zum Spalten ber Neutral= fette (mit Fig. 19) 277	Handmaschine oder Geige (mit Fig. 58 und 59)
Excelsior = Extractions = Apparat (mit Fig. 20)	Seifenriegel-Theilmaschine (mit Fig. 60, 61 und 62)
Rohtalg-Mahlmaschinen (m. Fig. 21, 22) 282 Reue Talgschmelz-Apparate mit herme- tischem Berschluß (mit Fig. 28) 284	64 und 65)
Neue Talgichmelz-Apparate (mit Fig. 24, 25)	Fabrifation (mit Fig. 66) 332
Talgichmelz-Apparat mit directem Dampf (mit Fig. 26, 27) 289	IV. Die eigenkliche Seifen- Xabrikation.
Delausblase-Apparat (mit Fig. 28) 293 Berbesserter Laugenäscher (mit Fig. 29) . 293 Laugen= und Seisenpumpen (mit Fig. 30, 31 und 32) 297	Die Darstellung der Laugen 334 Tabellen für Pottaiche und für Soda 343 Anwendung der Aequivalente beim
Keffeleinmauerung für Seifen=Fabri= & Kation A (mit Fig. 38, 34 und 35) 298	Seifensieden
Resselleinmauerung für Seifen-Fabris kation B (mit Fig. 36, 37, 38, 39,	Schneuseifen=Fabrikation 370
40, 41 und 42) 304	Anhang.
Siebekessel mit Dampfheizung (mit	Untersuchung ber Seife 380
Fig. 43) 307	Calculationen

### Einleitung.

#### 1. Beidicte der Seife.

Die Geschichte ber Seife ift eine uralte und reicht in bas graue Alterthum zurud. Widmeten boch schon zu jener Zeit bie Culturvölfer ber Körperpflege eine fast zärtliche Sorgfalt.

Daß unsere Vorsahren die Seife schon vor Christi Geburt gekannt haben muffen, geht daraus hervor, daß Plinius das damals so wichtige Broduct erwähnt und gang wörtlich sagt:

Die Seife wird aus Del, Talg, Asche und Kalf bereitet, die harte Seife aus benselben Stoffen, nur mit Zusatz von Salz.

Der älteste und berühmteste griechische Dichter Homer, welcher 260 Jahre nach Trojas Zerstörung gelebt hat, muß die Seise noch nicht gekannt haben, wie aus Odhssee VI hervorgeht, denn darin ist aussührlich erwähnt, wie die liebsliche Nausstaa von ihrer Mutter ausgerüstet wurde, als sie zum Fluß mit Bäsche zu waschen ausziehen wollte. Sie hat wohl stärkenden Bein, auch geschmeidiges Del in goldner Flasche erhalten, damit sie sich labe, allein Seise erhielt sie nicht.

Wie Plinius weiter sagt, bezogen die Römer ihre weichen und harten Seifen aus Gallien und Germanien und es läßt sich daher mit ziemlicher Bestimmtheit annehmen, daß die Erfindung der Seife gallischen oder germanischen Ursprungs ist. Die cultivirten Römer haben erst 75 nach Christi Geburt, als die Seise zu vielerlei Zwecken verwendet wurde, selbige selbst bereitet. Es ist auch factisch erwiesen, daß man beim Außegraben von Pompezi — welche Stadt bekanntlich 79 nach Christi Geburt durch einen Aschenregen des Vesuvs verschüttet wurde — eine Seisensiederei entdeckt hat.

Die Araber und die ihnen anverwandten Bölfer hatten, wie der Koran beweisen soll, Seife und Soda, welche letztere sie aus sodahaltigen Pflanzen gewonnen, gekannt.

Die Erfindung der Seife mag wohl keine zufällige gewesen sein, denn die zur Seifenfabrikation erforderlichen Stoffe, als: Alkalien, Fette, Wasser 2c., sinden sich nirgends in der Natur vereinigt vor. Sie müssen vielmehr miteinander in Berbindung gebracht werden, welche Operation chemische Kenntnisse voraussetzen läßt.

Das Verfahren unser Vorvordern, aus den bereits oben erwähnten Stoffen, wie Oel, Talg, Asche, Kalk 2c., Seise zu bereiten, war ein überaus mühsames und zeitraubendes, denn man brauchte 6 bis 8 Tage Zeit hierzu, um einen Sud Seise darzustellen, welcher jetzt kaum so viel Stunden in Anspruch nimmt.

Ja es mag wohl oft vorgekommen sein, daß die Quantitäten der erzeugten Seife so unbedeutend gewesen sind, daß selbige kaum den eigenen Bedarf gedeckt haben, denn das Seifekochen wurde, da die Seifensiederei kein eigenes Gewerbe war, in jeder Haushaltung vorgenommen.

Deffen ungeachtet blieb es jahrhundertelang so, bis sich allmählich ein besonderes Gewerbe daraus entwickelte.

Das Seifensiedergewerbe blieb aber trothem bis zum 12. Jahrhundert eine freie Kunft und obgleich dasselbe nicht zu den unfreien Handwerken gezählt wurde, wie aus einem Befehl Karl des Großen hervorgeht, daß Seifensieder, Gold-

und Silberschmiede, Bäcker 2c. sich an den kaiserlichen Hösen anseigen sollten und daß Ludwig der Fromme über Handwerker, welche die Märkte bereisten, specielle Bestimmungen traf. Die Seisensieder wollten keine Zünste bilden. Denn nachdem im Jahre 1149 saut Zunsturkunden in Köln eine Zunst existirte und in Magdeburg 1147 der Zunstzwang bestand, d. h. das Berbot enthielt, daß ein nicht der Innung angehöriger Handwerksgenosse im Bezirke der Stadt das betreffende Gewerbe nicht betreiben durste, so kommen erst eirea 200 Jahre später, und zwar in Augsburg 1324, in Brag 1336, in Wien 1331, in Nürnberg 1357, in Ulm 1384 2c. die ersten Seisensiedersinnungen vor. — Wie bereits bemerkt, entwickelte sich das Seisensiedergewerbe nur langsam und mit ihm auch andere Gewerbe, welche die reinigende Kraft der Seise kennen sernten, wie z. B. die Tuchwalker, Tuchmacher, Strumpswirfer, Zeugweber 2c.

Daß der Seisenverbrauch schon vor mehreren Jahrhunsberten ein bebeutender gewesen sein mag, geht aus einem Patente hervor, welches im Jahre 1622 in London einer Gesellschaft von Seisensiedern ertheilt wurde, für welches Monopol diese jährlich mindestens 200.000 Centner Seise mit 20.000 Pfb. Sterling = 400.000 Mark versteuern mußten.

Dieses Patent gab Veranlassung zu einem Streit mit ben übrigen Seifensiedern (Soap maakern), die sich der Gesellschaft nicht anschließen wollten und von denen auch eine große Anzahl lange Zeit im Gefängniß gehalten, Alle aber in beträchtliche Gelbstrasen genommen wurden. Die Seisenpreise wurden von der Regierung sestgesetzt. Daß die Patentträger kein schlechtes Geschäft gemacht, zeigte das Anerbieten, die Steuer von 4 Pfd. Sterling auf 6 Pfd. Sterling per Tonne erhöhen zu lassen.

Indeß fam die Regierung bald wieder zu befferer Ginficht und kaufte im Jahre 1637 das Patent, sowie die Fabriksanlagen, Vorräthe 2c. zu hohem Preise zurud und gestattete ben Seifensiebern, ihr Gewerbe wieder aufzunehmen.

Unserem Jahrhundert war es vorbehalten, große Reformen zu bringen, indem uns die Wissenschaft und die Natur die Mittel an die Hand gaben, diesen so wichtigen Industriezweig zu vervollkommnen.

Ein völliger Umschwung in der Seifenindustrie und die eigentliche Begründung ihrer modernen Aera wurde herbeisgeführt zunächst dadurch, daß der berühmte französische Chesmiker Michel Eugène Chevreul, geb. am 31. August 1786 in Agers, im Jahre 1823 das Resultat seiner zehnjährigen wissenschaftlichen Forschungen veröffentlichte, worin er der Seisensabrikantenwelt Ausschluß über die wahre Natur des Verseisungsprocesses gab. Hierdurch schuf er gleichzeitig die Grundlage zur Stearinkerzensabrikation. Hierzu kam noch die Ersindung der Darstellung der künstlichen Soda aus Kochsalz nach dem Les Blanc'schen Versahren durch James Muspratt in Liverpool.

Bis zu Anfang dieses Jahrhunderts kannte man nur die Bereitung der Soda aus der Asche der Seepflanzen und gingen z. B. noch gegen Ende des vorigen Jahrhunderts für 30 Millionen Francs jährlich allein von Frankreich nach Spanien, dem Hauptsitz der Sodafabrikation.

Die vielen Kriege Frankreichs hatten zunächst eine Folirung vom Ausland zur Folge, die dem Gewerbe die nöthigen Hilfsmittel entzog; der einzige Ersatz aber, die Pottasche, wurde von den Pottaschesiedereien zur Pulversabrikation in Anspruch genommen und die Noth drängte von allen Seiten.

Im Jahre II (1793) ber Republik erließ baher ber Bohlfahrtsausschuß eine Aufforderung an alle Bürger, Mittel und Wege zu finden zur Erzeugung von Soda und die bestreffenden Vorschläge an eine hierzu niedergesetzte Commission

einzureichen Le-Blanc war so glücklich, das Rechte zu finden, erhielt aber ben von Napoleon I. hierfür ausgesetzen Preis nicht, da inzwischen die Bourbonen zurücksehrten und die große Ehrenschuld nicht anerkannten.

Obgleich die Seifenindustrie in England und Frankreich schon vor Erfindung der nach dem neuen Berfahren dargestellten Soda sehr bedeutend war, so erhielt sie aber durch letztere einen sehr mächtigen neuen Impuls; nicht so in Deutschland, wo es beinahe noch 20 Jahre dauerte, bis die altväterlichen Borurtheile besiegt waren und man sich den Bortheilen des neuen Versahrens der Verseisung mittelst Soda nicht mehr verschloß.

Den beutschen Seifensiedern J. B. Grobhaus in Darmstadt und F. E. Klepzig in Leipzig gebührt bas Bersbienst, Borkampfer in ber neuen Richtung gewesen zu sein, indem sie, eine Ausnahme ber damaligen Seifensieder, einen rationellen Betrieb ihrer Geschäfte anstrebten und im Jahre 1841 ein in diesem Sinn geschriebenes Werkhen veröffentlichten.

Aber nicht allein der Wiffenschaft ist es zu danken, daß die Seifenfabritation gang neue Bahnen beschritt, sondern einen noch größeren Dank gebührt der Natur.

Es ift ja bekannt, welchen Umschwung das Cocosöl und Palmöl in der Seifenfabrikation hervorgerufen hat. Aber auch eine Reihe anderer Dele und Fette waren schon vorhanden und viele andere kamen noch hinzu, z. B. Palmkernöl, Cottonsöl und viele andere, welche Alwin Engelhardt in Leipzig im Jahre 1863 in der Seifenfabrikantenwelt einführte und die nöthigen Fabrikationsversahren veröffentlichte.

#### 2. Begriff der Seife.

Wenn Aetnatronlauge mit einem Fettförper gusammen= gefocht wirb, so entsteht ein gleichartiger Seifenleim, bas heißt, der Fettförper hat sich mit der Lauge verseift. Das Fett hat demnach seine Eigenschaft verloren und macht keine Fettslecken mehr. Setzt man der Masse so viel Kochsalz hinzu, bis sich die Lauge trennt, so erhält man eine sogenannte Kernseise oder fettsaures Natron. Bringt man Aetstalilauge mit flüssigen Delen oder Fetten zum Kochen, bis der gesbildete Seisenleim dick und kurz wird, so erhält man Schmiersseise oder fettsaures (ölsaures) Kasi.

Man hielt früher die Seife als eine Verbindung der Fette oder Dele mit den Afalien, wobei diese die Eigensschaft erlangten, sich im Basser aufzulösen. Es ist nun aber erwiesen, daß sich der mittelst einer Säure aus der Seife abgeschiedene sette Körper leichter in Alsohol auflöst, wie vor seiner Verseisung.

Die Wiffenschaft und namentlich die Praxis hat ferner gefunden, daß sich das Del oder Fett nicht als Ganzes, sondern nur ein großer Theil desselben mit den Alkalien verbindet, mährend ein anderer Theil aber ausgeschieden wird.

Der Theil, welcher sich mit dem Alfali verbindet, ist Dels oder Fettsäure, der Theil, welcher ausgeschieden wird und in die Unterlauge geht, ist ein süßschmeckender, sprupsartiger Körper. Scheele bezeichnete diesen Körper mit Delsüß. Dieses sich im Wasser leicht lösliche Delsüß wurde vielfach mit "Scheele'sches Süß" bezeichnet. Unter dem Namen Glycerin ist es jedem Seifensabrikanten bekannt.

Die vollständige Auftlärung des Borganges bei der Berbindung von Fett und Alfali, den wir den Seifenbildungs-proceß nennen, verdanken wir jedoch den Untersuchungen Chevreul's. Dieser berühmte Chemiker fand hierbei, daß die neutralen Fette, wenn kaustische Alkalien oder Bleioryd unter den geeigneten Umständen auf sie einwirken, in sette Säuren (Fettsäure) und Glycerin zerlegt werden, von denen die

ersteren sich mit basischem Ornd verbinden, mahrend bas Gincerin zuruchbleibt.

Bei dieser Spaltung der neutralen Fette nehmen sowohl die Fettsäuren, wie das Glycerin die Elemente des Waffers auf, so daß ihr Gesammtgewicht mehr beträgt, als das des neutralen Fettes.

#### 3. Berfeifungsproceg.

Die Bilbung ober Entstehung von Seife beruht auf ber Zerlegung der neutralen Fettförper (Glyceride) in Glyscerin und fette Säuren (Fettsäuren) und der Verbindung dieser letzteren mit einem Alfali.

Die Seifen sind bemnach Verbindungen von Alfali mit Del= oder Fettsäure. Die Neutralfette oder Dele sind aber Verbindungen von Fettsäuren (Oelsäure) mit Delsüß (Gly=cerin) oder mit der Grundlage der letzteren.

Aehnliche Verbindungen gehen Alfalien auch mit Harz, Wachs 2c. ein, doch sind diese Harz- und Wachsseifen im Wasser schwer löslich.

Obgleich die Zerlegung der neutralen Fette durch kausstische Alkalien schon bei gewöhnlicher Temperatur erfolgt, so wird dieselbe doch, wie bei den meisten chemischen Prosessen, durch die Wärme wesentlich erleichtert und befördert. — Bei der großen Verschiedenheit des specifischen Gewichts der Lauge und der geschmolzenen flüssigen Dele und Fette würden sich die beiden Körper nach ruhigem Stehen bald wieder vonseinander scheiden und das Del oder Fett oben auf der Lauge schwimmen. Es würde nur eine unvollständige Verbindung bilden. — Werden indeß beide Körper tüchtig durchgerührt, oder wird das Verbinden durch Rochen bewerkstelligt, so versbinden sich immer mehr Fettförper und bringen somit neue Mengen von Seifen; schließlich entsteht eine vollsommene klare Lösung von Seife in Wasser (Seifenleim). Hiermit hat

ber eigentsiche Verseifungsproceß seine Endschaft erreicht. — Sett man nun diesem Seifenleim salzsaures Natron (Rochsalz) zu, so erreicht man einen doppelten Zweck: 1. wird aus Kaliseise Natronseise, 2. wird das übrige Wasser aus der Verbindung abgeschieden und diese wird dadurch sester und weniger wasserhaltig. Die Salzsäure des Rochsalzes versbindet sich demnach mit dem Kali der weichen Seise und das Fett der Seise dagegen mit dem Natron des Rochsalzes.

Es geht also beim Aussalzen ber Kaliseife ein doppelter chemischer Proces vor sich.

Dies ware also im Allgemeinen die Seifenbereitung; sie ist einfach und leicht. — Wenn indessen die Seifenbereitung Schwierigkeiten barbietet und mißlingt, so sind keine normalen Verhältnisse vorhanden:

- 1. In der Lauge. Die Lauge ist vielleicht zu hoch oder zu niedrig im Kalk und muß in beiden Fällen absgeholfen werben;
  - 2. war das Feuer anfangs zu ftarf und gab feinen Berband;
- 3. war vielleicht die Lauge zu stark oder zu schwach oder übertrieben;
  - 4. hatte die Seife vielleicht zu wenig Lauge.

Wenn die Verhältnisse normal sind, so ist ein Miß= lingen kaum benkbar.\*)

Aus diesen Gründen ist die Kenntniß der Urstoffe und die Fähigkeit, dieselben nach ihrem Werthe zu beurtheilen, von größter Wichtigkeit. Wir werden, che ich auf das Einzelne der Seisenfabrikation übergehe, die Rohproducte, Fette, Alkalien, Wasser 2c. kennen lernen, aus welchen die Seifen fabricirt werden.

<sup>\*)</sup> Wir fommen fpater noch einmal barauf gurud.

#### 4. Gigenschaften der Beifen.

Baschen mit Seifen. Die Seifen haben zwei wichtige Eigenschaften:

- 1. fie lofen Dele und Fette auf, und
- 2. sie zerfallen sehr leicht, schon burch bloge Vermischung mit vielem Wasser, in ein saures Salz und in ein freies Alfali; bas letztere löst bekanntlich bie meisten organischen Stoffe auf, bas erstere aber bewirkt durch seine Schlüpfrigkeit ein leichtes Wegspulen ber gelösten Stoffe von anderen Körpern.

Auf diesen beiden Eigenschaften beruht die Anwendung der Seife zum Waschen. — Das ausgeschiedene saure fettsfaure Alkali mildert zugleich die Einwirkung des freien Alkalis und hält die Gegenstände, welche mit Seife gewaschen werden, geschmeidig, während sie spröde werden würden, wenn man sie mit Alkalien allein reinigen wollte.

Die Fettsäuren sind bemnach als Einhüllungsmittel und Träger der Alkalien, wie zugleich als Schutmittel gegen den Uebergang berselben in den kohlensauren Zustand anzussehen und können, im Hinblick auf ihr Verhalten gegen die Alkalien, gewissermaßen einem Schwamm verglichen werden, der größere Mengen von Wasser aufnimmt, sie aber nur nach und nach wieder abgiebt.

Wollene Sachen, die nicht einlaufen sollen, wäscht man statt mit Seife mit einer bunnen Auflösung von Soba.

#### 5. Aleber die demifde Birkung der Seife.

Die Birkung bes Wassers auf die Seise und das Reinigungsvermögen der letzteren sind Gebiete, auf denen zwar schon recht viel gearbeitet und studirt worden ist, die aber trotzdem auch heute noch nicht als völlig erforscht betrachtet werden dürfen. Als allgemein richtig wird die von Berzelius seinerzeit aufgestellte Theorie anerkannt, und die Nütslichkeit von

Seifen zum Reinigen von Stoffen bafirt man allgemein auf nachfolgende Ursachen: 1. Auf die Leichtigkeit, mit welcher neutrale Seifen in faltem Waffer in faure Seifen und freies Alfali zerlegt werden; 2. auf die Gigenschaft der Seife, mit fettigen Substanzen Emulfionen zu bilben. Die erfte biefer Unfichten, die fich auf Chevreul's Experimente ftutt, ift ichon lange als vollständig falich nachgewiesen. Wäre fie richtig, bann mare ber Proceg bes Waschens mit Seife weiter nichts, als eine recht theure Art und Beise, verdünnte Alfalien au verwenden und gleicherzeit murde folgen, daß heife Seifenlösung eine geringere Reinigungsfraft besitze, als falte. -Und bas ift gerade bas Gegentheil von bem, mas burch bie Brazis erwiesene Thatsache ift. Um die Möglichkeit solcher Einwürfe zu beseitigen, haben Berug u. A. behauptet, bag neutrale Seifen löslich find, fich aber in heißem Waffer nicht gersetzen, mahrend sie mit kaltem Baffer in bafifche Seifen und saure Seifen zerfallen. Die bafische Seife verseift die fettigen Substanzen und macht fie löslich, mahrend die faure Seife die durch die basische Seife geformten Rörper umhüllte und sie verhinderte, sich wieder an der Faser festzuseten. Aber biese Spothese ift ebenfalls irrig und erklärt auch keineswegs. warum heiße Seifenlösungen wirksamer als falte find.

Die Frage der Reinigungsfraft von Seife erschien demnach wichtig genug, um Experimente zu ihrer Lösung zu veranstalten. Verwendet wurde eine Marseiller Seife; dieselbe
wurde erst mit Kochsalz ausgefällt, in Alfohol gelöst, die
filtrirte Lösung abgedampst und so noch zweimal gelöst; das
Resultat war eine in heißem Wasser vollständig lösliche Seife,
mit alkalischer Reaction auf Lackmus und frei von Alkalihydraten oder Carbonaten, wie das durch chemische Untersuchung der alkoholischen Lösung der mit Kochsalz gefällten
Seife constatirt wurde.

Die wie oben beschrieben behandelte Seife enthielt in 100 Theilen Trockensubstang:

Fettfäuren mit bem Schm	lufttroden	über Schwefelfäure getrocknet		
bei $4^{1}/_{2}{}^{0}$ C			69.40	91.43
Wasser			29.41	_
Natron			7.82	11.32
Diverse Mineralsubstanzen			0.16	0.31

Nunmehr wurden Lösungen der Seife von verschiedenem Concentrationsgrade hergestellt und dieselben dialhsirt; die dialhsirten Lösungen wurden eingedampst und der Rückstand analhsirt. Nachstehend die Resultate:

- 1. Neutrale Seifen, in warmem und faltem Waffer löslich, werben im Waffer in basische und saure Seifen zerssett, die in warmem Waffer wenig, in kaltem Waffer bagegen vollständig löslich sind.
- 2. Die Zersetzung ber neutralen Seife geht im warmen Basser viel leichter vor sich, als im kalten und die benöthigte Zeit variirt mit der Concentration und der Temperatur der Lösung.
- 3. Basische Seifen dialnsiren leicht; saure Seifen thun bas nicht.
- 4. Die dialhsirte Lösung einer basischen Seife, die noch neutrale Seife enthalten fann, wird weiter in saure und basische Seife zersetzt, dis die Lösung nur noch basische Seifen enthält, die durch die Dialhse von den sauren Seifen getrennt werden.
- 5. Bei der Zersetung von neutralen Seifen in Gegenwart von Wasser entstehen weder Alkalihydrat noch Carbonate; man kann sich leicht hiervon überzeugen, wenn man die basische Seifenlösung mit Rochsalz fällt und die filtrirte Flüssigkeit analysirt.

Ferner wurde die Einwirfung des Wassers auf Seifen untersucht; zu bem Behufe wurden 100 Gramm Seife in 1 Liter heißen bestillirten Wassers gelöst und die Lösung 24 Stunden in einer offenen Flasche hingestellt; bann wurde

filtrirt und die filtrirte Lösung des löslichen Theiles und der unlösliche Rückftand untersucht.

Nachstehend die proportionellen Mengen basischer Seife, vollständig löslich im Wasser; dieselben wurden durch Trennung von der sauren Seife, die bei der Behandlung mit Wasser neutrale Seifen bildet, ermittelt.

- 1. Basische Seifen sind in kaltem Wasser vollständig löslich, mahrend saure Seifen selbst in heißem Wasser nur wenig löslich sind.
- 2. Basische Seifen werben mittelst Rochsalz vollständig gefällt und ihr Alfali wird nicht frei gemacht.
- 3. Wäfscrige Lösungen basischer Seifen, besonders wenn sie warm sind, geben mit Oleinsäure und anderen Fetten eine klare Flüssigkeit, die auch beim Abkühlen klar bleibt, wenn eine genügende Menge basischer Seife verwendet wurde. Wird die Lösung der Luft ausgesetzt, so wird sie nach einigen Tagen trübe und die dann entstandene Mischung von basischer und neutraler Seifewird weiter in basische und saure Seifen zerlegt.
- 4. Basische Seifen geben beim Erwärmen ein Lösungsmittel für saure Seifen ab, und die so hergestellten Lösungen
  werden nach fürzerer und längerer Zeit trübe, je nach dem Berhältniß von basischer zu saurer Seife. Das ist die Ursache,
  warum die gewöhnlichen Handelsseisen in heißem Wasser löslich sind, obgleich sie sowohl in Berührung mit kaltem als
  warmem Wasser in basische und saure Seisen zersetzt werden.
- 5. Die wässerigen kalten Lösungen basischer Seifen verbinden sich nicht mit Fett, sondern emussioniren dasselbe; so wurde mit Triolein eine dicke, weiße Masse erhalten, die sich für Monate unverändert hielt. Die Masse wird durch Erwärmen durchaus nicht beeinflußt; wird aber 80grädiger Spiritus hinzugefügt, so trennen sich die Fettsubstanzen und schwimmen auf der Oberstäche der klaren Lösung, die kein Glycerin ent=

halt. Das ist auch wieder ein Beweis, daß entgegen der allgemeinen Annahme keine Berseifung stattgefunden hat, sondern daß nur eine Emulsion gebildet wurde.

Gewöhnliche neutrale Seisen besitzen dieselbe Emulsionsfähigkeit nur in einem geringeren Grabe und das besonders, wenn warm. Aber auch hier tritt keine Verseifung ein. Saure Seisen besitzen diese Eigenschaften nicht ober doch nur in geringem Grade.

6. Die Behandlung kalter Lösungen basischer Seifen mit Rohlensäure macht die Lösung milchig trübe; beim Erwärmen wird die Flüssigkeit wieder klar. Vorausgesetzt, daß diese durch Behandlung von basischen Seifen mit Kohlensäure erhaltenen unlöslichen Verdindungen ein geringeres Reinigungsvermögen besitzen, als basische und neutrale Seifen, so erklärt sich damit zur Genüge, warum man an Kohlensäure reiche Wasser industriell nicht mehr zur Herstellung von Seifenlösungen gebrauchen kann.

Das Borftehende erflärt nicht nur das größere Reini= gungsvermögen heißer Seifenlösungen im Bergleich mit kalten, sondern erklärt auch die Unterschiede, die man eventuell in ber Quantität und im Reinigungsvermogen von Seifen auffinden fann, die aus denselben Rohmaterialien hergestellt wurden. So paffirt es 3. B., daß man mit Seifen von gleicher demischer Busammensetzung bei verschiebenen buftriellen Proceffen gang verschiedene Resultate erzielt. Der Grund bafür ift ber, baf bie Seifen, obgleich vielleicht frei von freiem Alfali, bennoch bafifche und faure Seife enthalten. Das wieder beweift aber die hohe Bedeutung des Umftandes, nicht allein Seifen frei von freiem Alfali herzustellen, sondern auch möglichft neutrale Seifen zu produciren, ba felbft die Gegenwart bafifcher Seifen für einzelne Industrien, wie 3. B. bas Rochen von Seidenwaaren, von Nachtheil sein fann. Oscar Scheuer hat vor furger Beit eine mit dem Borftebenden

zusammenhängende Thatsache von hoher Bedeutung befanntgegeben. Er weist damit nach, wie die Methode des Rochens bie Qualität des Productes beeinfluffen fann. Da neutrale Seifen das Product einer Berbindung von bafifcher mit faurer Seife find, fo ftellen fie das bei ber Seifenfabritation erfterhaltene Product dar. Da man, wie wir oben gesehen haben, neutrale Seifen mit Rochsalz vollständig fällen fann, so wird es damit leicht verständlich, daß einzelne Handelsseifen fein freies Alfali enthalten und doch größere Mengen einer Bafis als für eine neutrale Seife nothwendig ift, und daß Seifen, mit einer unzureichenden Menge von Basis hergestellt, leiftungsfähiger sein können, als neutrale Seifen. Das find Befichts= punfte, welche man im Auge haben muß, wenn man durch chemische Untersuchung einer Seife feststellen will, ob fie für bestimmte industrielle Amede brauchbar ist. Rum Schluß mag noch gefagt fein, daß das Reinigungsvermögen einer Seife von nachfolgenden Thatsachen abhängig ift:

- 1. Wasser, besonders heißes Wasser, zersetzt die neutralen Seifen in basische und saure Seifen, ohne daß sich freies Alkali bilbet.
- 2. Die Lösungen basischer Seifen wirken als Lösungs= medien für saure Seifen und die freien Fettsäuren und emul= sioniren die fettigen neutralen Körper, ohne sie zu verseifen.
- 3. Saure Seifen besitzen nicht die Eigenschaft, weder Fettsubstanzen, noch fettige neutrale Bestandtheile aufzulösen oder zu emulsioniren.
- 4. Kohlensäure macht bafische Seifen unlöslich, ohne daß freies Alfali gebilbet wirb.

### Die in der Seifen-Kabrikation nöthigen Rohstoffe.

#### 1. Kali.

Das Kali ist das Oxyd des Kaliums und entsteht aus der Verbindung des letzteren mit einer bestimmten Menge Sauerstoff; es verbinden sich nämlich 39·11 Gewichtstheile Kalium mit 8 Gewichtstheilen Sauerstoff und geben 47·11 Gewichtstheile Kaliumoxyd oder Kali, so daß dieses in 100 Theilen aus 83·03 Theilen Kalium und 16·97 Theilen Sauerstoff besteht.

Die Darstellung bes Kalihydrats, auf die wir später zurückkommen werden, geschieht immer auf die Weise, daß man eine nicht zu starke Auslösung von reinem kohlensauren Kali, durch Zusat einer bestimmten Menge Kalkhydrat und Dampfen der Flüssigkeit, ätzend macht, absetzen läßt, die klare Lauge in einen blanken eisernen oder silbernen Kessel rasch eindampft und den Kückstand schmilzt. Das erkaltete Kalihydrat bildet eine weiße harte und spröde Masse von saserigktullinischer Gestalt und 2·1 specifischem Gewicht. Es schmilzt noch unter der Rothglühhitze zu einer klaren und sarblosen Flüssigkeit; beim Rothglühen verdampst es und bildet weiße, stechend riechende Nebel von wieder verdichtetem Kalihydrat. Bon Wasser wird es sehr leicht und unter starker Erhitzung ausgelöst.

Die Erhitung fommt davon her, daß das Ralihybrat noch 4 Aequivalente Wasser aufnimmt und ein zweites Sydrat bildet, welches auch frustallifirt erhalten werden fann, wenn man fehr concentrirte Lösungen längere Zeit an einem fühlen Orte fteben läßt. Beim Auflosen bes zweiten Sydrats entfteht feine Barme, vielmehr eine Temperaturerniedrigung und beim Bermischen mit Schnee fogar ftarte Ralte. Das mafferfreie Rali sowohl, als auch die Ralihydrate ziehen in der Luft rasch Rohlenfäure und Waffer an, zerfließen und verwandeln fich ichlieflich in eine Auflösung von tohlensaurem Rali, weshalb fie in geschloffenen Gefäßen aufbewahrt werden muffen. Das Rali ist die stärkste Base, die wir haben, so daß alle anderen Basen durch Rali aus ihren Verbindungen frei gemacht und, insofern fie unlöslich find, niedergeschlagen werden. Organische Stoffe, pflangliche sowohl, als thierische, besonders lettere, werden selbst von verdünnter Ralilauge angegriffen und zersett.

Das in den Seifenfabriken gebrauchte Aetkali wird ent= weder aus der Holzasche, Pottasche, Wollschweiß oder Rüben= melasse gewonnen.

Da uns ber beschränkte Umfang bieses Buches eine längere Abhandlung nicht gestattet, so wollen wir diese Producte einer furzen Betrachtung unterziehen.

Holzasche. In holzreichen Gegenden, respective in solchen Gegenden und Ländern, woselbst ein Ueberfluß von Holz vorhanden ift, wird die Holzasche auch noch zur Seifensfabrikation verwendet, vorausgesetzt, wenn in der Nähe keine Pottaschefabriken existiren.

Je nach der Holzart ist die daraus gebrannte Asche sehr verschieden. Die Buchenholzasche enthält z. B. 11·72 Broscent kohlensaures Nati und 12·37 Procent kohlensaures Natron, während die Tannenholzasche 11·30 Procent kohlensaures Nati und 7·42 Procent kohlensaures Natron enthält.

Rali. 17

Unter günstigen Berhältnissen kommt, wie gesagt, das aus Holzasche dargestellte Kali kaum halb, oft sogar nur den dritten Theil so hoch zu stehen, als das aus Pottasche; es hat dies zum Theil seinen Grund darin, daß bei der Selbstdarstellung von Pottasche in der Form von Lauge, sowohl die Eindampfungs- und Calcinations-, sowie auch die Transportkosten erspart werden.

Pottasche. Die Pottasche ist, wie sich schon aus Vorsitehendem ergiebt, das Product des Auslaugens von Holzsoder Pflanzenaschen 2c., des Eindampfens der Lauge und der Calcination des hierbei erhaltenen Rückstandes. Sie besteht ihrer Hauptmasse nach aus kohlensaurem Kali, enthält aber neben diesem auch alle diezenigen auslöslichen Salze, die sich auch in der Holzasche finden.

Die Darstellung ber Pottasche aus Holzasche ist kurz folgende: Nach vollständigem Auslaugen der Holzasche werden die Laugen in flachen eisernen Pfannen eingedampst, dis sie dickflüssig geworden sind, und eine herausgenommene Probe trystallinisch erstarrt.

Bei mäßigem Feuer wird nun die Masse ausgetrocknet und so die Rohwaare als eine braune, bis zu 10 Procent Wasser enthaltende Waare gewonnen. Die braune Farbe hat ihren Grund in den mitextrahirten organischen Substanzen. Um diese zu zerstören und das anhängende Wasser zu entsernen, wird die braune Masse in Flammenösen geglüht. Bei der Operation, während welcher ununterbrochen gekrückt wird, darf die Masse jedoch nicht zum Schmelzen kommen; die färbenden organischen Substanzen verbrennen bei der Glühshitze und die erkaltete, nunmehr weiße oder graus oder blaus weiße Masse wird nun sofort in Fässer verpackt.

Auch die Rückstände der Branntweinbrennereien aus Zuckersprup, und die sogenannte Melasse aus den Rübenzuckersfabriken werden auf Bottasche verarbeitet.

18 Rali.

Die Rübenmelasse wird ausgelaugt, diese Lauge auf 26° B. concentrirt und in gußeiserne Retorten eingeführt, um darin bestillirt zu werden.

Diese Operation dauert 4 Stunden. Die condensirbaren Destillationsproducte werden in geeigneten Kühlvorrichtungen verdichtet, während die gassörmigen dadurch ihre Verwerthung sinden, daß man sie unter den Rost der Feuerung führt. Das sich condensirende ammoniakalische Wasser wird durch Schweselssäure neutralisirt; während des solgenden Eindampsens der neutralisirten Flüssigkeit destillirt der Methylalkohol, gleichseitig mit Methylchanür und anderen Nitriten ab, welche Körper dei der Behandlung mit Kalk Methylalkohol, Amsmoniak und verschiedene mit dem Kalk in Verbindung tretende Säuren liefern.

Aus der durch Eindampfen concentrirten Flüssigkeit frystallisirt das Ammoniaksulfat auß; die bleibende Unterslauge enthält hauptsächlich schwefelsaures Trimethylamin. Da die Salze des letzteren eine industrielle Berwendung nicht finden, so führt man sie in Ammoniaksalze über. Diese Lösung wird verdampst, die der Siedepunkt der Flüssigkeit auf 260° steigt. Bei dieser Temperatur beginnt eine starke Gasentwickelung. Wethylchlorür entweicht und im Rückstand verbleibt Salmiak und salzsaures Monomethylamin. Bei stärkerem Erhitzen bildet sich nur Ammoniak und Methylschlorür. Ersteres wird durch Salzsäure ausgenommen, und das Wethylchlorür für sich gewonnen.

Zur Gewinnung der Pottasche aus Wollschweiß wird der Wollschweiß zuerst aus der Wolle gewonnen. Man bringt zu diesem Zwecke die Wolle in große, eiserne oder hölzerne Fässer mit doppeltem Boden, worin sie einer methodischen Auslaugung unterworfen wird, wodurch man eine schwarzbraune Füssigkeit von 10 bis 12° B. erzielt.

In dem Maße des Berdampfens gelangt sie von den oberen Pfannen durch Röhren in die tiefer, dem Roste näher gelegenen Pfannen, schließlich in den unmittelbar vor dem Rost liegenden, aus feuersesten Steinen construirten Calcinirraum.

Ist die Wollschweißlauge so durch Steinkohlenfeuer genügend concentrirt und alles Wasser verdampft, so fängt die Wasse selbst vermöge des Fettgehaltes an zu brennen. In diesem Zustande läßt man das Steinkohlenfeuer auf dem Roste abbrennen und leitet dasselbe durch häusiges Umkrücken des Wollschweißes derartig, daß alle organischen Substanzen bis auf wenige Procente Kohlenstoff vollkommen verbrennen.

Auch die durch Verbrennung des Wollschweißes erzeugte Wärme dient zum Verdampfen der schwachen Laugen, welche sich in den Pfannen hinter und über dem Calcinirraum besinden. Sobald die setthaltigen Substanzen verzehrt, respective verbrannt sind, zieht man die noch rothglühende Masse aus dem Calcinirosen und läßt sie in geeigneten Räumen langsam abkühlen, wodurch noch eine vollsommenere Verbrennung der organischen Theile erreicht wird. Die hinterbleibende Asche, sogenannte Wollschweißasche, hat eine graue oder schwarze Farbe, beträgt, auf die Schweißwolle bezogen, 3 bis 5 Procent dersselben und besteht im Wesentlichen auß:

75 bis 80 Procent tohlensaurem Ralium.

4 ,, 5 ,, Natrium,

7 " 8 " Chlorfalium,

4 " 5 " schwefelsaurem Ralium,

6 " 1 " unlöslichen Stoffen,

1 ,, 2 ,, phosphorsaurem Ralium.

Wird die Wolle, wie es in einigen Fabriken eingeführt ist, nicht vor dem Waschproceß ausgelaugt, sondern im Schweiße gewaschen, so dienen auch wohl die schmutigen Waschwässer zur Gewinnung der Schweißasche.

In diesem Falle enthält das Product mehr erdige Subsstanzen, namentlich unlösliche Silicate. Eine solche Schweißsasche enthält:

60.94	Procent	fohlensaures	
4.86	,,	, ,	Natrium,
16.17	"	Unlösliches,	·
6.97	,,	Feuchtigkeit,	
5.03	"	Chlorfalium,	•
4.61	"	schwefelfaure	
1.42	"	nicht bestimn	nte Theile.

Rohe Wollschweißasche kann als solche nicht wohl verswerthet werben, sondern muß, um für die Industrie nugbar zu werden, einer Raffinerie unterzogen werden.

Bu biesem Zwecke wird bieselbe in heißem Wasser aufsgelöst und das Lösliche vom Unlöslichen durch Filtration getrennt. Die klaren, fast farblosen Laugen werden in eisernen Pfannen concentrirt und bei verschiedenen Concentrationen und Temperaturen von den sich abscheidenden Salzen als schwefelsaures Kalium, Chlorkalium, endlich ein Doppelsalz, bestehend aus kohlensaurem Natrium und Kalium getrennt. Die von diesen Nebensalzen getrennte Endlauge wird mit oberschlächtigem Feuer zur Trockne gebracht, und schließlich der noch graugefärbte Rückstand im Calcinirosen weißgebrannt.

Die so erhaltene vollkommen weiße Pottasche enthält je nach Behandlung 82 bis 93 Procent kohlensaures Kali. Bon ben beiden couranteren Sorten folgen hier Analysen:

Kohlensaures Kalium	92.38 Procent	85.23 Procent.
Rohlensaures Natrium	2.04	4.11 "
Chlorfalium	1.73 "	4.82 "
Schwefelsaures Kalium	2.53	4.11 ,,
Feuchtigkeit	0.13 "	1.20
Nicht bestimmte Theile	1.50 "	0.53 "

Rali. 21

Durch weitere Operationen, beren Beschreibung hier zu weit führen würde, werben aus Wollschweiß hergestellt: Gereinigtes kohlensaures Kalium, chemisch reines kohlensaures Kalium. Die Production an Wollschweißasche in Deutschland beläuft sich pro Jahr auf 12.000 bis 15.000 Centner.

Diese hier angeführten Bereitungsmethoben sind ziemlich in den hintergrund gedrängt worden durch die Verarbeitung des Chlorkaliums, welches sich in dem bei Staffurt gelegenen Salzbergwerfe in unermeßlichem Reichthum vorfindet.

Da dieses Fabrifationsverfahren allgemein bekannt scin burfte, können wir uns furz fassen:

Das Chlorkalium wird durch Behandeln mit Kieferit in schwefelsaures Kalium übergeführt, eine mit dem Glauberssalz correspondirende Berbindung, woraus endlich durch Glühen eines innigen Gemenges aus schwefelsaurem Kalium, Kreide und Kohlengrus die Pottasche auf Flammenherden bereitet wird.

Die auf den Herben nach dem Glühen (Calciniren) zurücksbleibende Masse wird mit Wasser ausgelaugt, wobei kohlenssaures Kalium in Lösung geht, und wird die so gewonnene Pottasche nach dem Eindampsen sosort in Fässer verpackt. Diese Bottasche führt die Bezeichnung Mineralpottasche, während man die Pottasche vegetabilischen Ursprungs, je nach ihrer Abstammung, als: Mclassens, Wollschweißaschens, amerikanische, russische, Kasan, ungarische, illyrische Pottasche bezeichnet. Die mineralische Pottasche enthält 90 bis 98 Procent, russische 68 Procent, illyrische 86 bis 90 Procent, amerikanische 89 bis 96 Procent kohlensaures Kasi.

Die Pottasche kommt in großen und kleinen Stücken oft in grobem Pulver vor; sie ist weiß, grau und bläuslichgrün.

Sie ift selbst in einer großen Menge Wasser nicht vollkommen löslich; es bleibt ein kleiner Rückstand, aus kieselsaurem Kali ober aus kohlensaurem Kalke bestehend, zurück.

Da bei ber Laugenbereitung mittelst Kalkhydrats nur das kohlensaure, sowie das etwa noch vorhandene kieselsaure Kali, Achkali liefern, so wird, um die für eine gegebene Menge Fett oder Del erforderliche Menge Achkali zu erhalten, umsomehr Pottasche verwendet werden müssen, je weniger sie kohlensaures und kieselsaures Kalium enthält.

Zur Berseifung von 100 Kilogramm reinem Fett sind erforderlich: von einer Bottasche, die 50 Brocent kohlensaures Kali enhält, 42.74 Kilogr.

"	$_{"}$ 54	"	11	"	"	39.55	"
"	<b>,,</b> 5.8	"	"	,,	,,	36.84	11
"	, 62	11	"	,,	"	34.47	,,
···	,, 66	"		,,	,,	$32 \cdot 38$	"
"	,, 70	"	"	"	,,	30.53	"
"	,, 7 <b>4</b>	"	"	"		28.88	,,
	,, 78	"	"	"	",	27.42	",
"	" 82					26.06	
"	" 86	"	"	"	"	24.85	
"	″ 90	"	"	"	"	23.74	"
**	,, 50	"	"	"	11	~0 I I	"

### Berechnung von Kali in Ralihydrat und tohlensaures Kali.

	Rali = KO	Kalihydrat = KO, HO	Kohlenfaures Kali = K <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	Kali = KO	Ralihydrat = KO, HO	Kohlenfaures Kali = K1CO3	Rali = KO	Rafihydrat = KO, BO	Rohlenfaures Rali = K <sub>1</sub> CO <sub>3</sub>
	1	1.19	1.47	31	36.91	45.53	61	72.64	89.61
	2	2.38	2.93	32	38.10	47.00	62	73.83	91.10
	3	3.57	4.40	33	39.29	48.47	63	75.03	92.57
1	4	4.76	5.87	34	40.49	49.93	64	76.22	94.03
	5	5.95	7.33	35	41.68	51.50	65	77:41	95.50
	6	7.14	8.80	36	42.87	52.87	66	78.60	96.97
į	7	8.33	10.27	37	44.06	54.33	67	79.79	98.43
1	8	9 52	11.73	38	45.25	55.70	68	80.98	99.90
	9	10.71	13.20	39	46.44	57.17	69	82.17	101.37
1	10	11.91	14.67	40	47.63	58.73	70 •	83.36	102.83
1 1	11	13.10	16.13	41	48.82	60.20	71	84.55	104.30
1	12	14.29	17.60	42	50.01	61.67	72	85.74	105.77
1	13	15.48	19.07	43	<b>51·2</b> 0	63.13	78	86.93	107-23
1	14	16.67	20.53	44	52.39	64.60	74	88:12	108.71
1	15	17.86	22.03	45	53.58	66.07	75	89.31	109.90
1	16	19.05	23.47	46	54.77	67.53	76	90.50	111.39
1	17	20.24	24.93	47	55.96	69.00	77	91.69	112.89
1	18	21.43	26.40	48	57.15	70.47	78	92.88	114.40
1	19	22.62	27.87	49	58.34	71.93	79	94.07	115.91
2	30	23.82	29.34	50	59.53	73.40	80	95.26	117.43
2	21	25.01	30.80	51	60.72	74.87	81	96.45	118-95
2	22	26.20	32.27	52	61.91	76.33	82	67.64	120.47
9	23	27.39	33.73	53	63.11	77.80	83	98.83	122.00
2	24	28.58	35.20	54	64.30	79.80	84	100.04	123.53
2	25	29.77	36.67	55	65.50	80.73	85	101.23	125.06
2	26	30.96	38.13	56	66.69	82.20	86	102.42	126.59
2	27	32.15	38.60	57	<b>67</b> ·88	83.67	87	103-61	128.13
1 2	28	33.34	41.07	58	69.07	85.13	88	104.80	129.68
2	29	34.53	42.53	59	70.26	86.60	89	105.99	131-23
8	30	35.73	44.04	60	71.45	88.14	90	107-18	132.79

#### 2. Matron.

Das Natron ift wie bas Ralium bas Ornd eines Metalles, des Natriums, und eine starke Base. Das Natron entfteht durch die Bereinigung von 46 Gewichtstheilen Natrium mit 16 Gewichtstheilen Sauerstoff; es sind bemnach 100 Theilen Natron 74·19 Theile Natrium und 25·81 Theile Sauerstoff enthalten. Bur Darstellung bes Natrons ober Aetnatrons benutt man sowohl einige in der Natur größerer Menge vorkommende Natriumverbindungen, wie Aryolith (Fluor, Aluminium, Natrium), Natursoda, kohlensaures Natron, aber auch, und zwar hauptsächlich, die auf fünstlichem Wege aus dem Kochsalze oder Chlornatrium dargestellte Soda. Die Fabrifation des Aetnatrons aus Soda erfolgt genau in berselben Weise, wie die des Alfalis aus der Pottasche; man löst nämlich die Soda in ihrem zehn= bis zwölffachen Gewichte Waffer auf, fest bie genügende Menge breiförmigen Ralfhydrats hingu, fiedet eine Zeitlang, läßt absetzen, zieht die flare Lauge in einen blanken eisernen Ressel ab, dampft raich ein und bringt ben Rüchftand jum Schmelzen. Das erhaltene Natronbydrat ift eine chemische Berbindung von Natron und Waffer, die in 100 Theilen aus 77.5 Theilen reinem Natron und 22.5 Theilen Waffer besteht.

Das Natronhybrat bilbet eine weiße, undurchsichtige, spröbe Masse von faserigem Bruche. Das specifische Gewicht des Natronhybrats ist = 2.000. Beim Erhigen schmilzt es vor dem Rothglühen, in der Rothglühhitze selbst verflüchtet es sich schwerer jedoch als Kalihydrat. An der Luft zieht das Natronhydrat Wasser und Kohlensäure an und verwandelt sich zuletzt ganz und gar in einsach kohlensaures Natron; weil dieses ein verwitterndes Salz ist, so wird es zuerst feucht und dann trocken.

Das Aetnatron wird jett wie die calcinirte Soda in den Sodafabriken (chemischen Fabriken) im Großen dargestellt.

Sein Gehalt an reinem Aetnatron ist verschieden. Mit 58.5 Procent bezeichnet man eine 100grädige Soda, und so kommen jett 120-, 125- und 130grädige kaustische Soda-sorten im Handel vor.

Die meisten Seisenfabrikanten bereiten ihre Aehlauge selbst, wozu, wenigstens bei uns, ausschließlich die aus Rochsfalz dargestellte Soda verwendet wird.

Leider gestattet uns der beschränkte Raum dieses Werkes nicht, eine aussührliche Beschreibung der Fabrikation der fünstlichen Soda folgen zu lassen, weshalb wir, auf das in A. Hartleben's Verlag in Wien erschienene Werk "Die Alkalien" verweisend, nur eine kurze Notiz darüber bringen wollen, an welche sich die Darstellung der Arnstallsoda ansschließt.

Es darf wohl als allgemein bekannt vorausgesetzt werden, daß man, um ein möglichst reines Präparat zu gewinnen, auch verhältnißmäßig reine Rohmaterialien anwenden müsse, und daß in dem Grade, wie die Rohmaterialien, so auch das Product an Reinheit, Güte und Werth zunimmt.

Bekanntlich wird die Soda in Flammenösen dargestellt und bildet somit das Product einer Schmelze. Bei dieser Bereitungsmethode können natürlich die Unreinigkeiten nicht beseitigt werden, um zu einer möglichst reinen Soda zu geslangen. Das kohlensaure Natron sowohl, als auch die die Soda verunreinigenden Substanzen sind sämmtlich in Wasser löslich; es besteht jedoch ein nicht unbedeutender Unterschied in der Löslichkeit dieser verschiedenen Salze in Wasser. Einige berselben sind in Wasser schwer löslich, z. B. schwefelsaures Kali, andere wieder leicht, wie z. B. kohlensaures Natron. Löst man daher eine calcinirte Soda in wenig Wasser, so

bleiben die schweren löslichen Salze ungelöst. Noch andere sind lediglich in heißem Baffer löslich, in lauwarmem oder kaltem Baffer wenig oder gar nicht, z. B. Schwefelcalcium.

Löst man daher diese Salze in sauwarmem oder kaltem Wasser, so bleiben diese Salze zurück. Bei der Fabrikation der raffinirten Soda wird nach der ersten Methode versahren, also die calcinirte Soda in heißem Wasser gelöst, die klare Flüssigkeit abgelassen und in Flammenösen zur Trockne absedampst. Die auf diese Beise gewonnene raffinirte Soda ist somit von den Unreinigkeiten befreit, und kann daher als die beste calcinirte Soda angesehen werden.

Arnstallsoba. Bur Darstellung der Arnstallsoba löft man calcinirte Soba in beißem Waffer bis zur Sättigung. flärt die Flüssigfeit durch Absetenlassen und läft fie bis gum Erkalten ftehen, wobei die Goda in großen Rryftallen fich absett. In der gurudbleibenden Mutterlauge bleiben bann biejenigen Berunreinigungen gurud, welche leichter löslich find, als die Soda felbit. Die herausgenommenen Arpftalle werden in fonischen eisernen Reffeln in Waffer gelöft, welches ben Inhalt des Reffels zu drei Bierteln füllt und durch einftrömenden Bafferdampf erhitt wird. Die Sodafrystalle fommen in einen fiebförmig burchlöcherten Blechkaften, ber durch Rolben gehoben und gesenkt werden kann und ber in bas Baffer im Reffel nur fo tief getaucht wird, bag er fich gang unter Waffer befindet. Sobald bie Lösung eine Dichte von 30 bis 330 B. zeigt, leitet man fie in Arpstallisirgefäße aus Schwarzblech, in welchen bei mittlerer Temperatur die Krystallisation in fünf bis sechs Tagen beendet ift. Nach dem Ablaffen der Mutterlauge, die auf eine geringere Soda verarbeitet werben fann, werden die Sodafruftalle von den Wänden gelöft und einer nochmaligen Arnstallisation unterworfen, die in gleicher Beise vor sich geben fann, wie die

oben beschriebene. Bemerkenswerth ist noch eine neue Methobe. Man stellt sich eine concentrirte Lösung von chemisch reinem kohlensauren Natron dar, bringt die calcinirte Soda in einen Aescher und laugt darin mit jener concentrirten Lösung aus. Diese Lösung vermag, eben weil sie concentrirt ist, keine Spur kohlensauren Natrons aus der calcinirten Soda zu lösen, wohl aber löst sie mit Leichtigkeit die verunreinigenden Salze.

Es bleibt somit nach nochmaligem Auslaugen eine calcinirte Soda im Aescher zurück, die fast ganz reines kohlensaures Natron enthält und die man durch Auflösen in lauwarmem Wasser und einmaliges Arystallisirenlassen nach der oben beschriebenen Wethode leicht in schöne Arystalle umwandeln kann.

Die krystallisirte Soda besteht demnach in 1 Aequivalent NaO,  $\mathrm{CO_2}$  mit 10 Aequivalenten Wasser, welche in 100 Theilen 37 Theile kohlensaures Natron enthält.

Erkennung, wenn krystallisirte Soba mit Glaubersalz vermischt ist. Um zu erkennen, ob die krystallisirte Soda mit Glaubersalz vermischt ist, bereitet man sich zunächst eine Lösung von 1 bis 2 Theilen Quecksilberschlorid in 100 Theilen Weingeist von circa 80 Procent, wählt dann von den fraglichen Sodakrystallen kleinere Stückhen aus, breitet diese auf einer einsachen Schale oder einem Teller derartig aus, daß sie ungefähr 1/2 Centimeter vonseinander entfernt liegen und übergießt sie mit obiger Quecksilberlösung. In wenigen Augenblicken sieht man die Sodakrystalle sich rothbraun färben, während die Glaubersalzkrystalle sarblos bleiben.

Die Quecksilberlösung verliert dabei nicht ihre Durchsichtigkeit und Farblosigkeit, so daß man sie daher von
den Krystallen abgießen und noch einigemale zu demselben Zwecke anwenden kann. Das Wisliche an diesem Verfahren
ift die Giftigkeit der Quecksilberlösung.

#### Verschiedene Methoden zur Ermittelung des Handelswerthes der Soda und Pottasche.

#### Ermittelung des Sandelswerthes der Soda und Vottafche.

#### I. Der Soba.

Die Soda (einfach kohlensaures Natron, NaO, CO2) wird in der Seifenfabrikation sowohl in krystallisirtem als in calcinirtem Austande verwendet.

Das reinste, aber wegen seines Wassergehaltes am wenigsten verarbeitete Product ist a) die kryst allisirte Soda, welche im chemisch reinen Justande aus 37.06 kohlensaurem Natron und 62.94 Wasser besteht, entsprechend der Formel NaO,  $CO_2 + HO$ .

In gewöhnlicher Handelswaare finden sich stets Spuren von schwefelsaurem Natron, Thonerde, Rieselsäure und Ralkverbindungen, ohne die Güte des Fabrikats für technische Zwecke zu beeinträchtigen. Dagegen kommt in neuerer Zeit häusig eine absichtliche Verfälschung mit krystallisirtem Glaubersalz (schwefelsaurem Natron) vor, und ist es für den Consumenten von Wichtigkeit, diese zu erkennen und die Menge
bes Zusates zu ermitteln.

Bu dem Zwecke löst man in einem Becherglase eine geringe Menge der untersuchenden Soda (10 Gramm) in 150 Gramm destillirten Wassers auf und tröpfelt zu der Lösung so lange chemisch reine Salzsäure, bis alle Kohlensfäure (unter Aufbrausen) entwichen ist und blaues Lackmuspapier durch die Flüssigkeit intensiv roth gefärbt wird.

Hierauf sett man unter Umrühren mit einem Glasstabe tropfenweise eine concentrirte Lösung von Chlorbarnum so

lange hinzu, bis eine weitere merkliche Trübung nicht eine tritt und eine absiltrirte kleine Probe durch einen Tropfen verdünnte Schwefelsaure sofort weiß gefärbt wird (was auf lleberschuß von Barytsalz hindeutet).

Erscheint nun die Lösung der Soba nach Ausat ber nöthigen Menge Chlorbarnum nur ichwach getrübt, fo liegt nur die gewöhnliche Berunreinigung vor, auf welche man fein Gewicht zu legen hat. Entsteht bagegen sofort eine bicmilchige Trübung und nach längerem Stehen in ber Barme ein Bodensats (von gebildetem schwefelsauren Barnt), so hat man es sicher mit einer absichtlichen Berfälschung zu thun, und man ermittelt die Quantität des Glauberfalzes in ber Beife, daß man den Niederschlag vom ichwefelsauren Barnt mit ber barüber stehenden Fluffigleit nach und nach auf ein Filter von schwedischem Filtrirpapier (von 8 bis 10 Centimeter Durchmeffer) bringt, indem man den am Glase festhaftenden Niederschlag durch Abspülen mit deftillirtem Baffer und mit Silfe einer Federfahne ebenfalls forgfältig sammelt und dem Filterrudftande zufügt. Derfelbe wird bann fo lange mit heißem bestillirten Baffer ausgefüßt, bis bas Ablaufende nicht mehr durch Schwefelfaure getrübt wird. Dann trodnet man bas Filter und verbrennt es sammt bem Rückstande in einem Blatin= oder Borzellantiegel, beffen genaues Gewicht man vorher ermittelt hat, zu weißer Asche, wiegt den erkalteten Tiegel wieder und zieht das Gewicht des leeren Tiegels, jowie 0.003 Gramm Filterasche ab; der Reft ift die Menge bes schwefelsauren Barnts, aus welchem bas Glaubersalz burch Berechnung gefunden wird.

Es verhält sich nämlich:

schwefelsaurer Baryt (BaO, SO<sub>3</sub>) zu schwefelsaurem Natron (NaO, SO<sub>3</sub>) wie 116·59: 71·00.

Gefetzt nun, es betrüge die Menge bes gewonnenen schwefelsauren Barnts (geglüht) 2.56 Gramm, so würde sich folgender Ansatz ergeben:

berfalz, welche als ebensoviel Procente frystallisirte Soda von dem reellen Werthe in Abzug gebracht werden mußten.

Vorzugsweise wird jedoch in der Seifenfabrifation b) die calcinirte Soba verwendet, im chemisch reinen Zustande aus 58.49 NaO und 41.51 CO2 (NaO + CO2) bestehend, beren Sandelswerth befonders durch den Gehalt von tohlenfaurem Natron bedingt wird. Die gewöhnlichen Berunreini= gungen ber calcinirten Soba find: ebenfalls ichmefelsaures Natron, außerdem aber Chlornatrium (Rochfalz), oft auch Schwefelnatrium und schwefligsaures Natron, Spuren von Ralf, Thonerde und Riefelfaure; endlich Aetnatron, welches als tohlensaures Natron umzurechnen ift. Der Gehalt an schwefelsaurem Natron wird ebenso bestimmt, wie dies schon bei der Untersuchung der frystallisirten Soda angegeben ift; ben Behalt an Chlornatrium findet man, indem man die mit reiner Salpeterfaure überfattigte Sobalofung mit falpeterfaurer Silberlösung verfett, wodurch bei Gegenwart von Chlornatrium das Chlor an Silber gebunden (Ag Cl) als weißer, fäsiger Niederschlag, der sich in Ammoniak, aber nicht in Sauren lofen lagt, ausgefällt wird. Aus biefem findet man, nachdem er in einem Porzellantiegel getrocknet ift, ben Gehalt von Chlornatrium durch Berechnung, und verhält sich Chlorsilber zu Chlornatrium wie 14.343: 58.46. Die übrigen Berunreinigungen find unwesentlich.

Hauptsächlich ist es aber, wie schon oben bemerkt, für technische Zwecke von Wichtigkeit, ben Gehalt einer Soda an kohlensaurem= und Aegnatron kennen zu lernen, da z. B.

beim Verseifungsproceß gleiche Gewichtsmengen verschiebenartiger Soba ungleichartige Wirkungen haben muffen, außerbem aber ber Werth einer Soba im Verhältnisse zu ihrem Alkaligehalte steht.

Man bezeichnet das Berfahren, Soba und andere Alfalien (Pottasche, Aeglauge, Aschen, Ammoniak, Ralk 2c.) auf ihren wahren Gehalt an Alfali zu prufen, mit dem Ramen "Alfalimetrie", und beruht biefer analytische Proceg auf ber Gigenschaft gemiffer Sauren, in gang bestimmten Berhaltniffen mit ben Alfalien fich zu neutralen Salgen zu verbinden, fo daß man aus dem Berbrauche einer Säure, beren Behalt man fennt, wenn man bavon genau bis zum Sättigungspunfte einer gewogenen Menge alfalischer Substanz zuset, mit voller Bestimmtheit rudwärts auf den Alfaligehalt berfelben schließen fann. Tropfelt man also 3. B. zu einer Sodalösung, welche man mit etwas Lackmustinctur blau gefärbt hat, in einem Becherglase, langfam und unter Umrühren mit einem Glasftabe verdünnte Schwefelfaure, fo verdrängt die Schwefelfaure, weil fie ftarfere Bermanbtichaft zum Natron hat, bie Rohlenfäure (welche unter Aufbrausen entweicht) aus ihrer Berbindung mit dem Natron, und es tritt dann ein Reitpunkt ein, wo alle Rohlenfäure vertrieben und alle Schwefelfäure bis auf einen geringen Ueberschuß gebunden ift, welchen letteren man daran erfennt, bag die blaue Farbe bes Ladmus, welche sich im Anfang des Säurezusates allmählich in Biolett verändert hat, plötlich in ein helles Zwiebelroth übergeht und diese Farbe auch beim Rochen der Lösung nicht wieder verliert; ift dies lettere nicht der Fall, tritt also beim Rochen die blaue Farbe wieder ein, so muß noch so lange Säure zugesett werben, bis die blagrothe Färbung conftant bleibt. Es wird also die alkalimetrische Probe ober das Ende ber Untersuchung nach der sichtbaren Farbenänderung beurtheilt,

welche das Lackmusblau burch die Säure erleidet. Indes erfordert das richtige Erkennen dieser letteren Erscheinung immerhin einige Uebung; am deutlichsten läßt sie sich wahrenehmen, wenn man den Bersuch in einer Borzellanschale macht oder das Becherglas auf einen Porzellanteller stellt.

Decroizilles und Gan-Luffac benutten zuerft zur Sodaanalyse die Schwefelfaure, und wird biefe auch heute noch vorzugsmeise als Grundlage ber Alkalimetrie angewandt. — Reines kohlensaures Natron besteht, wie ichon oben bemerkt, aus 58.49 Natron und 41.51 Rohlenfäure. - Bermischt man nun 3. B. 100 Gramm ber concentrirteften englischen Schwefeljäure, welche in 100 Theilen 81.54 mafferfreie Säure enthält, mit so viel Baffer, daß ein in 100 Theile getheilter Glascylinder (Alfalimeter) bis an den Rullpunkt gefüllt wird, und wiegt andererseits 108.26 Gramm einer zu untersuchenden calcinirten Soba ab, fo murbe biefe aus reinem fohlenfauren Natron bestehen, wenn zur Neutralisation berselben alle 100 Grade des Alfalimeters an Saure verbraucht murben, ba 81.54 mafferfreie Schwefelfaure bagu gehören, um mit dem Natrongehalt von 108.26 kohlensaurem Natron -= 63.32 - schwefelsaures Natron zu bilden. Es ist dies im Wesentlichen die von Decroizilles angewandte Methode. von Gan-Luffac dahin verbeffert, daß er genauere Rahlenwerthe für Säuren und Alfali ju Grunde legte und durch eine einfache Bergrößerung ober Berminderung des Gewichts ber zu prüfenden Substanzen bie alkalimetrischen Grabe in Procente verwandelte.

Gay-Lussac stellte seine Probesäure burch Vermischen von genau 100 Gramm reiner Schwefelsäure von 1·8437 specissischem Gewicht, welche in 100 Theilen 81·54 wasserfreie Säure enthält, mit 692·09 Wasser bar, so baß die Flüssigkeit nach Abkühlung auf 14° R. genau den Raum von 1 Liter oder

1000 Kubikcentimeter einnahme. Man füllt zur Ausführung bieses Bersuches das Alkalimeter, welches in 100 halbe Kubikcentimeter eingetheilt ist, bis zum Rullpunkte mit dieser Probejäure. Da dieselbe nun in 1000 Kubikcentimetern 100 Gramm
Schweselsäure enthält, so enthalten natürlich  $\frac{100}{2} = 50$  Kubikcentimeter genau 5 Gramm, welche im Stande sind, 5·39
reines kohlensaures Natron zu neutralissiren. Man wiegt also
auch von der zu untersuchenden Soda 5·39 Gramm ab, löst
sie unter Zusat von etwas Lackmustinctur in Wasser, und
jeder nun zur Sättigung verbrauchte Theil-Probesäure zeigt
1 Procent reines kohlensaures Natron in der untersuchten
Substanz an.

Es hat diese Methode indeg immer noch ben Uebelftand. bak fie gur Ausführung chemisch reine Schwefelfaure erforbert, welche nicht Jebermann gur Sand ift und außerdem selten genau bie erforberliche Starte hat, und es ift beshalb als eine fehr vortheilhafte Erweiterung des Brincips anzusehen bag man jebe beliebige Schwefelfaure gur Darftellung einer Normalfäure verwenden lernte. Und zwar benutt man zur Berftellung einer solchen als Grundlage bas chemisch reine mafferfreie tohlensaure Ratron, welches man am besten burch längeres Erhiten von doppeltkohlensaurem Natron in einer fleinen Porzellanschale barftellt. Man löft 53 Gramm bes frijch geglühten Salzes, nachdem es erkaltet, in fo viel bestillirtem Waffer auf, daß die gange lojung bei 140 R. genau 1 Literflasche bis zur Marke anfüllt und, ba bas Aequivalentgewicht des kohlensauren Natrons = 53 ift, so hat man also genau in jedem Rubikcentimeter 1/1000 Aequivalent, in Grammen ausgebrückt = 0.053 Gramm fohlenfaures Natron.

Auf Grund dieser Normallösung von kohlensaurem Natron ist es nun leicht, auch eine Normal-Schwesclfäure Engelbardt, Seisen-Andrifation. 1. barzustellen, welche ebenfalls in 1 Liter ober in 1900 Kubifscentimeter 1 Acquivalent wasserfreie Säure = 40, also in jedem Kubifcentimeter 0.04 enthält, deren jeder einen Kubifscentimeter NormalsNatronlösung sättigen muß.

Die gewöhnliche englische Schwefelsäure enthält, wie bereits angegeben, in 100 Theilen 81.5 wasserfreie Säure; wollte man also 1 Aequivalent in Grammen ausdrücken, so würde man, da das Aequivalentgewicht der Schwefelsäure = 40 ist, etwa 49 Gramm englische Säure auf 1 Liter zur Darstellung einer Probesäure zu nehmen haben. Indeß ist dies immerhin nur annähernd richtig, und man wird lieber eine kleine Menge mehr anwenden.

Man bringt in einen Mischenlinder, der zu 1000 Aubikcentimeter graduirf ist, zunächst circa 100 Kubikentimeter
destillirtes Wasser und läßt dann mittelst einer Bipette 29 bis
30 Kubikentimeter Schweselsäure langsam zusließen, färbt
die Mischung mit 50 bis 100 Kubikentimeter Lackmustinctur
roth und füllt bis zum obersten Theilstrich (0) Wasser nach.
Dann schüttelt man um und läßt die Mischung bis auf 14° K.
erkalten. — Um die Säure nun richtigzustellen, hebt man
mittelst einer Pipette 10 Kubikentimeter der normalen kohlensauren Natronlösung in ein Becherglas und läßt nach und
nach von der gerötheten Säure zusließen, bis unter Umrühren
die rothe Farbe durch Violett in reines Blau übergeht.

Reichen dazu 10 Kubikcentimeter Säure nicht aus, so ist dieselbe zu schwach, und man muß deshalb noch ein wenig conzentrirte Säure in den Mischcylinder geben und den Versuch so lange wiederholen, bis genau 10 Kubikcentimeter Natronzlösung durch 10 Kubikcentimeter Säure neutralisirt werden. Sind aber weniger als 10 Kubikcentimeter Säure nöthig gezwesen, so hat man so weit mit Wasser zu verdünnen, bis die Säure vollkommen richtiggestellt ist.

Als eine wesentliche Erleichterung ift es übrigens für ben praftischen Fabrifanten, ber nicht fehr genau mit ber analytischen Chemie vertraut ift, anzusehen, daß er Rormal-Schwefelfäure (1 Rubikcentimeter = 1/1000 Aequivalenten Alfali) auch im Handel beziehen kann (z. B. burch die demifde Kabrit von S. Trommsborf in Erfurt, von Boncet Glashütten-Werte, Berlin SO. 16 Könniderstrafe 54) und somit aller Mühe für die Richtigstellung berselben überhoben ift, - Es ift also nur nöthig, von ber zu untersuchenden Soda 5.3 Gramm in heißem beftillirten Waffer unter Rusat pon einigen Rubikcentimetern Ladmustinctur ju lofen, aus einer Quetschahnbürette Normal-Schwefelfäure fo lange aufließen zu laffen, bis die Fluffigfeit auch nach dem Rochen entschieden zwiebelroth bleibt, um aus der Unzahl der verbrauchten Rubifcentimeter Saure birect und ohne Rechnung ben Procentgehalt der Soda an fohlensaurem Natron kennen zu lernen.

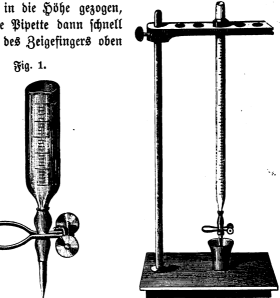
Handelt es sich um die Ermittelung des Gehaltes an Aenatron in einer Soda, so löst man eine gewogene Menge in viel destillirtem Wasser auf und setzt Chlordarhumlösung im Ueberschuß zu. Es fällt dabei kohlensaurer Baryt aus, aus welchem die Kohlensaure alkalimetrisch bestimmt und daburch zunächst der Gehalt an kohlensaurem Natron berechnet wird. Hat man vorher die Alkalität der Soda überhaupt seftgestellt, so ergiedt sich der Gehalt an Aenatron durch Abzug von der gesundenen Menge kohlensauren Natrons. Oder man bestimmt auch aus der vom kohlensauren Baryt getrennten klaren Flüssigkeit das Aeynatron besonders alkalismetrisch.

Zum Abmessen der Normalflüssigkeiten dienen, wie schon angedeutet, besonders zwei Instrumente: die Pipette und die Bürette.

Die erstere (Fig. 3 und 4) dient dazu, um eine bestimmte Menge einer Fluffigfeit aus einem anderen Gefage heraus= zunehmen und nach Willfür wieder ausfließen zu laffen.

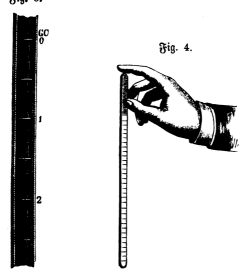
Es wird zu biesem Zwecke die Spite ber Pipette in bie aufzunehmende Flüffigkeit eingetaucht, diese durch Auffaugen Fig. 2.

mit bem Munde bis über bie Marte in die Bobe gezogen, und die Bipette bann ichnell mittelft bes Reigefingers oben



abgeschloffen (Fig. 4). Das tropfenweise Ausfliegenlaffen ift burch einige Uebung leicht zu erreichen.

Die Bürette (Mohr's Quetschhahnbürette, Fig. 1). welche man am besten in einem passenden Stativ mit Porzellanfuß aufhängt (Fig. 2), besteht aus einer 50 bis 60 Centimeter langen, von oben nach unten in ganze, halbe ober Fünftel-Rubikcentimeter eingetheilten, am unteren Ende fpit ausgezogenen Glasröhre. Ueber die Spige ist ein Kautschufrohr gezogen, in dessen unterer Hälfte ein sein zugespitzes Glasröhrchen stedt. Zwischen diesem und der Spitze der Bürette befindet sich der Quetschhahn, welcher in ruhendem Zustande die Kautschufröhre fest zusammenklemmt; durch einen gleichzeitigen Druck auf die beiden Knöpfe des Quetschahnes läuft dann die Flüssigeit in dünnem Strahle aus der Bürette heraus. Fig. 3.



Am besten füllt man dieselbe bis über den Rullpunkt mit Titrelösung, also in unserem Falle mit Normal-Schwefelsäure, und läßt durch Deffnen des Hahnes so weit ablaufen, bis sie genau im Niveau der Nullmarke steht.

Da man es bei ber Soda-Analhse meist mit einem Procentgehalt von 85 bis 95 zu thun hat, so wird man zunächst sämmtliche 60 Kubikcentimeter Säure aus der Bürette in das die Sodalbsung enthaltende Becherglas ausfließen lassen; dann

füllt man von neuem und läßt nach Berbrauch von 80 Rubifscentimeter ganz allmählich unter stetem Umschütteln und wiedersholtem Rochen bis zur bekannten Erscheinung die Säure einsfallen; zur Controle kann man eine sehr verdünnte, mit Salpetersäure roth gemachte Lackmustinctur danebenstellen.

Die alkalimetrische Bestimmung

#### II. Der Bottafche

wird nun ganz in derselben Weise und mit derselben Normalssäure ausgeführt, wie die der Soda, nur daß man nicht 5·3, sondern 6·9 Gramm (oder genauer 6·911) =  $^{1}/_{10}$  Atom Bottasche zur Untersuchung nimmt. Diese werden in heißem destillirten Wasser gelöst, filtrirt und das Filter mit destilsirtem Wasser so lange abgespült, dis das Ablausende rothes Lackmuspapier nicht mehr bläut. Das Filtrat wird dann mit Lackmustinctur versetzt, zum Rochen gebracht und der Gehalt an kohlensaurem Kali mit Normalsäure gemessen.

Den Gehalt an Aetfali bestimmt man ebenso, wie bei Aetnatron angegeben.

Mehrere der in den Handel kommenden Pottaschesorten, besonders die aus Kalisalzen und Melasse dargestellten, haben einen mehr oder weniger hohen Gehalt von Soda, die sich einigen Sorten, weil billiger, auch absichtlich beigemengt sindet. Man bestimmt — um es kurz anzudeuten — in solchem Falle die Alkalität der Pottasche mit Normalsäure und kann dann durch eine controlirende Analyse, indem die kohlensauren Alkalien in Chlorverbindungen übergeführt werden, ersehen, wie hoch der Sodagehalt in der Pottasche war. Doch ersordert diese Prüfung so gründliche chemische Kenntnisse, daß sie nur von einem ersahrenen Chemiker ausgeführt werden kann; und doch ist bei der Wichtigkeit der Sache eine Untersuchung dringend geboten. Die geringen Kosten dasür können gar nicht in Betracht kommen, wenn man andererseits den

Nachtheil und Schaben berücksichtigt, der häufig genug in der Seifenfabrikation durch Verwendung sodahaltiger Pottasche entsteht; und wenn dies letztere auch nicht der Fall wäre (da ja gewisse weiche Seisen einen Natronzusatz vertragen), so hat man doch immerhin den Sodagehalt als Pottasche um das Doppelte und Oreisache zu hoch bezahlt.

Es erübrigt nur noch, in Kürze ber sonstigen und leichter erkennbaren Beimischungen ber Pottasche zu erwähnen; auf Schwefelsaure und Chlorverbindungen untersucht man ebenso, wie es bei der Soda angegeben ist.

Das fieselsaure Rali, welches sich mitunter bis zu 1 Procent vorsindet, kann unberücksichtigt bleiben, da es sür die Seisensabrikation fast denselben Werth hat, als das kohlensaure Kali. Die Gegenwart von Natronsalzen erkennt man, wenn man eine Pottasche genau mit Salzsäure neutraslisirt und mit antimonsaurem Kali versetz; es bildet sich dann ein weißer Niederschlag. Der Feuchtigkeitsgehalt wird einsach durch Trocknen und Wägen bestimmt; der Gehalt an unlöslichen Substanzen, welcher höchstens 2 bis 3 Procent betragen dars, durch Lösen der Pottasche, Filtriren und Auswasschen des Ungelösten, Glühen des Filterrückstandes unter Lustzutritt und nochmaliges Wägen desselben.

# Prüfung der Pottasche und Soda auf ihren Sandelswerth.

Anderes Berfahren.

Alfalimetrie.

Bielfache Analhsen bestimmen mich, hier näher auf bie Alfalien einzugehen.

Die bisher üblichen alfalimetrischen Methoben fonnen nur bei Abwesenheit von Schwefelmetallen und fieselsauren, phosphorsauren und unterschwefligsauren Salzen gute Ressultate liefern, im Falle der Arbeitende Uebung hat, und die anderweitigen Bedingungen genau erfüllt sind; bei Answesenheit der genannten Salze, von denen die Pottasches und Sodasorten, wie erwähnt, fast nie frei sind, ist aber die Erlangung genügender Resultate entweder mit bedeutenden Umständen verknüpft, oder aber unmöglich.

Folgende Prüfungsmethode, beren wir uns bedienen, beruht auf einem anderen, einem nicht minder nahe liegenden, früher aber geradezu entgegengesetzten Principe

Wenn man die Menge eines zusammengesetzten Körpers finden will, dessen Bestandtheile in einem bekannten, bestimmten und unveränderlichen Verhältnisse stehen, so ist es nicht nothwendig, die Menge aller Bestandtheile zu bestimmen; die Kenntniß der Quantität des einen oder des anderen reicht schon hin, die Menge des Ganzen zu ermitteln. — Der eigentliche Zweck der Pottasches und Sodaprüfung ist die Bestimmung des kohlensauren Alkalis in denselben.

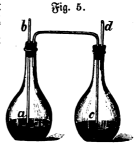
Nach dem angegebenen Satze kann dieselbe (angenommen, die Kohlensäure und die Alkalien ständen in bestimmten Bershältnissen) sowohl aus der Menge des Alkalis, als auch aus der Kohlensäure gefunden werden. Die bisherige Methode der Alkalimetrie suchte nun ihren Zweck zu erreichen, indem sie die Wenge des Alkalis bestimmte, und zwar durch Abmessen der Säure, welche zu seiner Neutralisation ersordert wurde; nach der unsrigen gelangt man zum Ziele, indem man die Menge der Kohlensäure bestimmt, welche mit den Alkalien gebunden war.

Um auf dieses Princip eine Methode der Prüfung zu gründen, war' die erste und wesentlichste Bedingung, eine Bestimmungsweise der Kohlensäure zu ermitteln, welche den Ansprüchen der Technik in jeder Hinsicht genügte.

Wir construirten einen neuen Apparat, bei welchem das Austrocknen der Kohlensäure nicht, wie bei den sämmtlichen früheren Apparaten, durch Chlorcalcium, sondern auf die einsachste Weise durch dieselbe Schwefelsäure bewirft wird, mittelst welcher man die Kohlensäure aus ihren Verbindungen austreibt. Derselbe gestattet eine Zersetung sehr beträchtlicher Mengen Substanz; man ist bei seinem Gebrauche nie in Sorge, zu wenig Säure zu haben. Die Zurückhaltung des Wassers geschieht bei weitem vollständiger, als es durch Chlorcalcium bei einigermaßen rascher Gasentwickelung möglich ist.

Das Zuführen von Wärme wird unnöthig, indem die Schwefelfaure diefen Dienst ebenfalls versieht; die Genauigskeit und Constanz der Resultate, auch bei Unwendung ganz

gewöhnlicher Apothekerhandwagen mit Schnürenund Hornschalen, die Leichtigskeit, mit welcher genaue Resultate von Jedem erhalten wurden, überstieg weit unsere Erwartung; die Einsachseit des Apparates endlich macht es möglich, daß er von Jedem überaus leicht selbst verfertigt werden kann, wie aus dem Folgenden sogleich zu



ersehen ist. A und B (f. Fig. 5) sind zwei Kölbchen, welche durch Medicingläser ersetzt werden können, wenn dieselben hinlänglich weite Deffnungen haben.

A faffe etwa 320 bis 400 Gramm Baffer.

B mählt man zweckmäßig etwas kleiner, von 240 bis 320 Gramm Inhalt. Die Rölbchen werden mit Korkstöpseln verschloffen, beren jeder zweimal durchbohrt ist. — Die Löcher nehmen die Glasröhren b, c und d in der Weise auf, wie es Fig. 5 zeigt. Die Enden aller Röhren sind offen; bei jedem Gebrauche wird die Röhre a an ihrem Ende b durch ein Wachskügelchen verschlossen.

In A schüttet man die abgewogene Substanz und füllt alsdann bas Kölbchen zum Dritttheil mit Wasser an.

B wird mit gewöhnlicher englischer Schwefelsäure halbs voll gemacht. Die Stöpsel werden alsdann eingedreht und der Apparat gewogen. Man saugt aus der Röhre d etwas Luft aus und verdünnt somit die Luft im ganzen Apparate. Die Folge davon ist, daß die in B befindliche Schwefelsäure in der Röhre e in die Höhe steigt und daß ein Theil dersselben in das Kölbchen A herüberssießt.

Sowie sie aber in die Lösung des kohlensauren Salzes kommt, beginnt sogleich eine lebhafte Entwickelung von Kohlensäure.

Zufolge der Einrichtung des Apparates muß dieselbe durch die Schwefelsäure in B streichen, bevor sie aus der Röhre d, der einzigen Deffnung des Apparates, entweichen kann, bei welchem Durchstreichen ihre Feuchtigkeit begreifelichermaßen vollständiger, als auf jede andere Weise aufgenommen oder zurückgehalten wird.

Bei dem Einfließen der Schwefelsäure erwärmt sich die Flüssigkeit in A und dehnt sich hierdurch nebst der darüber befindlichen Luft aus; beim Erkalten nehmen beide ihr ursprüngliches Bolumen wieder ein, was zur Folge hat, daß eine neue Portion Schwefelsäure nach A herüberfließt, sobald die Gasentwickelung aufgehört hat. Diese eine Ursache des sich von selbst wiederholenden Herüberfließens der Schwefelsäure wird im Anfange der Operation noch durch eine andere, nämlich dadurch unterstützt, daß die in A befindsliche Kohlensäure von dem noch nicht zersetzen kohlensauren Alkali absorbirt wird, indem sich anderthalbsache und doppeltstohlensaures Alkali bildet.

Wollte man jedoch bas erneuerte Sinüberfließen ber Schwefelfaure ben genannten Urfachen allein überlaffen, fo

würde ein Versuch eine ziemlich lange Zeit in Anspruch nehmen; bei weitem einfacher ist es daher, wenn man jedes mal nach beendigter Gasentwickelung die Luft im Apparate wiederum ebenso, wie im Ansange verdünnt, indem man aus der Röhre d etwas Luft aussaugt.

Die Operation läßt sich auf diese Beise in wenigen Minuten beendigen.

Ist das kohlensaure Salz vollskändig zersetzt, was man sogleich daraus ersieht, daß beim Hinzukommen neuer Säurc keine Gasentwickelung mehr folgt, so bewirkt man durch erneuertes Saugen, daß von der in B befindlichen Schwesels säure eine etwas größere Menge nach A hinübersließt.

Hierdurch erwärmt fich die Flüssigkeit so ftark, daß alle Rohlensäure, welche fie absorbirt hatte, entweicht.

Sobalb nun die Gasentwicklung völlig aufgehört hat, öffnet man das Ende der Röhre a, indem man das Wachs-fügelchen lüftet, und saugt bei d so lange, bis alle Rohlen-säure, mit welcher der Apparat noch gefüllt war, durch Luft ersetzt ist, bis man also bei weiterem Aussaugen reine Luft bekommt. Den Apparat läßt man also erkalten, trocknet ihn ab und wiegt ihn.

Der Gewichtsverluft giebt die Menge der Rohlenfäure, welche in der Probe enthalten, mit größter Genauigkeit an.

Auf welche Weise man aus ber gefundenen Kohlensäures menge den Gehalt der Pottasche oder Soda an kohlensauren Alkalien finden kann, werden wir in der Folge sehen.

Diese eben angeführte Bestimmungsweise ist die Grundstage der sämmtlichen Prüfungsmethoden, welche wir nicht allein zur Alkalimetrie, sondern auch zur Prüfung der Säuren und des Braunsteins in Anwendung bringen. Der beschriesbene und unter Fig. 1 dargestellte Apparat ist das Mittel zu ihrer Aussührung.

Es ist nun noch der Einfluß zu besprechen, den die der Pottasche und Soda fast immer beigemengten fremden Salze, wie Chlormetalle, Schwefelmetalle, schwefligsaure und unterschwefligsaure Salze, ausüben, wenn man den obigen Apparat zur Alkalimetrie zur Bestimmung des Handelswerthes der käusslichen Pottasche und Soda anwenden will.

Vorhandene Chlormetalle veranlassen, wie wir uns durch Versuche überzeugt haben, keinen Fehler, da bei dem Zustande der Verdünnung, in welcher die Lösung der Probe sich befindet, von der frei gewordenen Salzsäure keine Spur entweicht.

Dem schädlichen Einflusse, ber durch die Gegenwart von Schwefelmetallen, schwefligsauren und unterschwefligsauren Salzen auf das Resultat ausgeübt werden könnte, beugt man sehr leicht vor, indem man die Lösung der zu prüfenden Pottasche oder Soda mit einer kleinen Quantität neutralen chromsauren Kalis versetzt.

Sowohl die schweflige Säure, als auch der Schwefelwasserschen badurch im Momente des Freiwerdens zersetzt, unter Bildung von schwefelsaurem Chromoxyd, Wasser und Schwefel, welche in der Lösung zurückbleiben.

Die Fehlerquellen, welche von anderen in der Pottasche und Soda vorhandenen Salzen herrühren, lassen sich also überaus leicht beseitigen; es muß aber noch ein anderer Umstand erwogen werden, ehe unsere Methode sehlerfrei dasteht.

Es ist nämlich in Frage zu stellen, ob sich aus ber gefundenen Menge ber Kohlensäure auch immer genau ber Handelswerth der Pottasche und Soda in dem eben seste gestellten Sinne ergiebt.

Diese Frage wird durch Beantwortung einer anderen, der folgenden, entschieden.

Steht in dem löslichen Theile der Pottasche und Soda die Menge der Rohlensäure zu der Wenge des Alfalis, welches beim Behandeln ihrer Lösungen mit Kalf kaustisch wird, also ihren Handelswerth im engeren Sinne bedingt, in einem bestimmten und constanten, oder in einem uns bestimmten und wechselnden Berhältnisse?

Ist das lettere der Fall, so ist die neue Methode dem Principe nach falsch; ist hingegen das Verhältniß ein bestimmtes und unveränderliches, oder kann dieses Verhältniß, falls es noch nicht besteht, auf einfache Weise hergestellt werden, so sind alle Einwürfe widerlegt, welche unserer Bestimmungsweise gemacht werden können.

Nach der allgemein angenommenen Ansicht ist das fragliche Verhältniß ein bestimmtes. Wer wäre damit nicht einverstanden, daß Pottasche und Soda neutrales kohlensaures Kali enthalten.

In der neueren Zeit jedoch sind Abweichungen von diesem bestimmten Berhältnisse, und zwar nach zwei entsgegengesetten Seiten hin angegeben worden.

Nach der einen Angabe soll in der Pottasche und Soda die Kohlensäure zuweilen in geringerem Verhältnisse zum Alfali stehen, als im neutralen kohlensauren, nach der zweiten zweisach und nach einer anderen sogar neun Achtel kohlenssaures Alfali.

Unsere Aufgabe ist es, die Richtigkeit dieser Angaben an und für sich zu prüfen, die Umstände, von denen die besprochenen Abweichungen abhängen, zu beleuchten, die Zeichen, welche solche anormale Bottasches und Sodasorten erkennen lassen, zu ermitteln, sowie auseinanderzusetzen, ob diese Anormalien auf die Richtigkeit unserer alkalimetrischen Prüfungsweise einen nachtheiligen Einfluß von Belang haben, und wenn, auf welche Art derselbe aufgehoben werden kann. Zus

vor aber machen wir noch darauf aufmerksam, daß unsere Methode eine Fehlerquelle jedenfalls bleibt, nämlich die, daß kohlensaures Natron, salls es in der Pottasche vorhanden ist, als kohlensaures Kali in Rechnung kommt, und umgekehrt. Handelt es sich jedoch blos um bestimmte Aequivalente Alkali, die man gleichsam nur als Träger einer Kraft, als Mittel zur Erzeugung einer bestimmten chemischen Wirkung benutzen will, so bekommt man vollkommen das richtige Resultat, denn um so viel kleiner die Aequivalentzahl des Natrons ist als die des Kalis, um so viel mehr Kali wird ja statt des Natrons in Rechnung gebracht.

Ober: Mit anderen Worten ausgebrückt, kann man sagen, die Kohlensäure ist proportional der Kraft und Wirkung so- wohl der Pottasche, als der Soda, oder eines Gemenges von beiden; überträgt man die aus einer bestimmten Menge ent- wickelte nach Aequivalenten auf eine beliebige andere Säure, so wird eine gleiche Menge des kohlensauren Alkalis von der gefundenen Säurequantität genau neutralisirt.

Kommt aber das kohlensaure Kali als solches, als Kalissalz in Betracht, so giebt die Kohlensäure natürlicherweise über das Mengenverhältniß keinen Aufschluß. Dieser Uebelsstand ist jedoch nicht unserer Methode eigenthümlich, sondern er kommt allen bekannten alkalimetrischen Methoden in völlig gleichem Maße zu.

Was das kaustische Kali betrifft, so kommt dasselbe unleugdar in nordamerikanischen Pottaschen vor. Es verdankt seinen Ursprung dem Umstande, daß bei der Bereitung gebrannter Kalk zugesetzt wurde; seine Menge ist abhängig von der Wenge des zugesetzten Kalkes. Nach einigen Angaben soll auch bei der Calcination der rohen Pottasche Aetkali gebilbet werden, durch Einwirkung von Kohle, überhaupt organischer Waterie auf das kohlensaure Alkali. Wir wollen letzterer Ansicht nicht gerabezu widersprechen, indem wir nicht leugnen, daß auf diese Weise ätzendes Kali gebildet werden könne; sie scheint aber einigermaßen nuwahrscheinlich, weil sich bei der Temperatur, bei welcher die Zersetzung erst vor sich gehen kann, jedenfalls auch Schwefelkalium bilden müßte, was bei den deutschen, illyrischen und böhmischen Bottaschen bekanntlich nicht der Fall ist, und weil ferner bei der Calcination, wie sie jetzt geschieht, die Masse im Flammenseuer, also in einer an Kohlensäure reichen Atmosphäre erhitzt wird, in welcher sich gebildetes Aetzali sogleich wieder mit Kohlensäure sättigen würde.

Als Thatsache können wir anführen, daß sämmtliche Sorten Pottasche, welche wir im Handel fanden (illyrische, böhmische, deutsche zc.), keine Spur ätzenden Kalis enthielten, wovon wir uns nicht allein nach der weiter unten beschriebenen Methode, sondern auch dadurch überzeugten, daß wir geglühte Proben wogen, mit einer concentrirten Lösung von kohlenssaurem Ammoniak beseuchteten und nach dem Verdampsen der Flüssigkeit wiederum glühten und wogen.

Reine Probe nahm hierdurch an Gewicht zu.

Raustisches Kali hat man also nur in sehr seltenen Fällen, in der Regel nur bei gewissen nordamerikanischen Sorten Pottasche zu suchen.

Was das kaustische Natron betrifft, so findet sich dassselbe ziemlich häusig in den im Handel vorkommenden Sodassorten. Es verdankt seinen Ursprung der Umsetzung des kohlenssauren Natrons mit dem bei der Calcination kaustisch geswordenen kohlensauren Kalk und sindet sich allezeit in der Soda, wenn dieselbe nicht durch Krystallisation von dem Schwefelcalcium getrennt worden ist, oder, wenn die Lauge nicht so sange der Luft ausgesetzt war, daß sie sich vollständig wieder in Kohlensäure sättigen konnte.

Doppelt-, richtiger anberthalbfohlensaures Rali ober Natron bilbet sich in der Pottasche und Soda durch Aufnahme von Kohlensäure aus der atmosphärischen Luft, wenn dieselben längere Zeit mit der Luft in Berührung sind. Seine Menge ift nach unseren Versuchen in der Regel höchst gering, in den meisten Fällen kaum entdeckbar.

Um es nachzuweisen, versett man die Lösung der zu prüfenden Pottasche oder Soda mit Chlorcalciumlösung im Ueberschusse, siltrirt und setz zum Filtrat Ammoniak. Eine sogleich entstehende Trübung giebt es zu erkennen. Gleichgiltig übrigens, od es vorhanden ist oder nicht, es geht beim gelinden Glühen ein neutrales kohlensaures Salz über und ist somit, da nach unserer Wethode ein Erhitzen der Probe nie umgangen werden kann, auf das Resultat ohne Einfluß.

Um eine specielle Anseitung zur praktischen Ausführung der Pottasche und Soda genau beurtheilen zu können, muß man ihren Wassergehalt und die Menge des kohlensauren Alkalis kennen. Der Gang der Untersuchung, welche diese Kenntniß verschafft, bleibt sich nicht unter allen Umständen gleich; er ist abhängig von der Abwesenheit oder Gegenwart gewisser chemischen Berbindungen, welche größtentheils als Berunreinigungen der Pottasche und Soda zu betrachten sind. Die Beimischungen, welche eine Modification des Versahrens bedingen, sind ähende schwessissaure und unterschwesligsaure Alkalien, Schweselmetalle und kohlensaure Erden.

Man erkennt ihre Gegenwart und beseitigt ihren schädlichen Sinfluß auf das Resultat der Prüfung leicht auf folgende Weise:

## 1. Rohlenfaure alfalische Erben.

Man übergießt eine Probe der zerriebenen Pottasche ober Soba mit heißem Regenwasser.

Löst sie sich klar oder bleiben nur wenige Floden unsgelöst, so kann man von der Abwesenheit kohlensaurer Erden überzeugt sein. Bleibt hingegen ein weißes Bulver zurück, welches nach dem Auswaschen mit Säuren brauft, so ist die Gegenwart von kohlensaurem Kalk oder kohlensaurer Magnesia erwiesen.

In diesem Falle muß die abgewogene Probe mit heißem Regenwasser übergossen, die Lösung abfiltrirt, der Rückstand ausgewaschen und das Filtrat, welches möglichenfalls etwas abgedampft wird, in das Kölbchen A gebracht werden.

## 2. Schwefligsaure und unterschwefligsaure Salze.

Sie kommen nur in der Soda, nie in der Pottasche vor. Man überzeugt sich am schnellsten und sichersten von ihrer Anwesenheit, indem man  $33^{1/3}$  Gr. verdünnte Schwesels säure mit etwas chromsaurem Kali rothgelb färbt und zu derselben alsdann von der zu prüfenden Soda hinzufügt, so jedoch, daß die Flüssigkeit immer noch sauer bleibt. Geht die rothgelbe Farbe in eine grüne über, so waren die genannten Salze vorhanden.

Schwefelnatrium veranlaßt zwar diese Farbenveränderung, so oft sich aber dieses sindet, kann man sicher annehmen, daß auch unterschwefligsaures Natron zugegen sei. Die alkalisichen Schwefelmetalle sindet man am leichtesten, wenn man die fragliche Pottasche oder Soda mit einer Lösung von gewöhnlichem (anderthalb) kohlensauren Ammoniak beseuchtet. Im Falle sie zugegen sind, entwickelt sich sogleich Schwefelammonium, welches leicht an seinem Geruche und an der Eigenschaft erkannt werden kann, ein mit Bleizuckerlösung beseuchtetes Papier zu schwärzen. Wenn eine oder die andere dieser Beimengungen vorhanden ist, so setzt man bei der Rohlensäurebestimmung eine Messerspie voll neutrales chromsaures Kali zu.

#### 3. Aetfali und Aegnatron.

Man übergießt einen Theil der zu prüfenden Bottasche ober Soda nebst etwa brei Theilen Chlorbarnums mit heißem Waffer, rührt um und pruft die Fluffigkeit, nachdem man etwas davon abfiltrirt hat, mit Georginen- oder Curcumapapier. Wird ersteres grun ober letteres braun, so ift Aet= fali zugegen. Es verfteht fich von felbft, daß das Chlorbarpum völlig neutral, und ferner, daß es im Ueberschuffe da fein muß, wovon man sich im Zweifelsfalle leicht überzeugt, wenn man zum Filtrate nochmals etwas Chlorbarhum hinzuset, wodurch fein Niederschlag mehr entstehen darf. Diese Brufungsweise verdient ihrer Ginfachheit und Sicherheit wegen ben übrigen zu gleichem Zwecke vorgeschlagenen unftreitig vorgezogen zu werden. Sollte Schwefelkalium ober Schwefelnatrium, die ebenfalls eine alkalische Reaction veranlaffen würden, vorhanden sein, so braucht man auf ätende Alfalien nicht weiter zu prufen; man fann ficher fein, daß fie fich alsbann jederzeit vorfinden.

Im Falle ätzende Alfalien vorhanden sind, zerreibt man die durch Rohlensaurebestimmung abgewogene Probe mit drei bis vier Theilen reinen Quarzsandes, mengt ein Biertel bis ein Orittel von der Menge der Probe gepulvertes kohlensaures Ammoniak zu, bringt das Pulver in ein Schälchen, spült die Reibschale, im Falle etwas hängen bleibt, mit etwas Sand nach, tröpfelt so viel Wasser auf die Wasse, als sie einsaugen kann, läßt sie eine kleine Weile stehen und erhitt sodann, bis alles Wasser und kohlensaure Ammoniak ausgetrieben ist. Enthält eine Pottasche oder Soda neben dem ätzenden Kali noch alkalisches Schweselmetall, so nimmt man statt des Wassers zum Beseuchten der Masse Salmiakgeist, um das anderthalbkohlensaure Ammoniak in neutrales zurückzusühren; anderensalls würde Schweselammonium entwickelt und ein Theil des

alkalischen Schwefelmetalls in kohlensaures Alkali übergeführt werden. Nach dem Erkalten bringt man die Masse, welche sich mit hilse eines Messers auf die leichteste Art aus dem Schälchen nehmen läßt, in den Kolben A, spült das Schälchen mit etwas Wasser nach und verfährt genau, wie unten beschrieben wird. Der Sand dient dazu, das Zusammenbacken der Masse, sowie das Sprizen beim Eintvocknen zu verhüten.

Bur Beftimmung bes Waffergehalts ber Bottafche und Soda bringt man ein Schälchen von Gifenblech, welches zwei Roll Durchmeffer hat und mit einem lofe ichließenden Dectel versehen ift (Fig. 2) oder einen Borzellantiegel sammt seinem Deckel auf die eine Schale einer gewöhnlichen und genauen Handwage, beschwert dieselbe Schale mit einem Zehngrammftud und bringt die Bage burch Schrote, gulett burch Stanniolstreifen genau ins Bleichgewicht. Man nimmt nun von der zu untersuchenden Bottasche oder Soda an verschiebenen Stellen Broben heraus, gerreibt fie, entfernt alsbann bas Zehngrammftud von ber Wage und bringt ftatt beffen fo lange von bem Bulver in bas Schalchen, bis bas Gleich= gewicht völlig wiederhergestellt ift. Man hat auf diese Art genau 10 Gramm Pottafche ober Soba in bem Schälchen. Dasfelbe wird jest über einer guten Beingeiftlampe erhitt, bis alles Waffer ausgetrieben ift, und nach bem Ertalten auf die Bage gebracht, auf welcher fich die ursprüngliche Tara noch befindet. Die Anzahl ber Decigramme, welche bin zugelegt werden muffen, um bas Bleichgewicht herzuftellen giebt bann ben Baffergehalt in Brocenten an.

Von der auf diese Art erhaltenen wasserfreien Pottasche wägt man 6.29 Gramm, von der wassersreien Soda 4.84 Gramm ab und bringt die Probe mittelst eines Kartenblattes in das Polochen A des Apparates Fig. 2, welches man alsdann zu etwa ein Orittel mit Wasser füllt. Man tarirt nun den

abgetrockneten und wie oben zugerüfteten Apparat und bewirft burch gelindes Saugen bei d, daß die Schwefelfaure aus dem Rolben B nach A hinübersteigt. Nach vollendeter Zersetung lüpft man bas Wachstügelchen b etwas, faugt Luft burch ben Apparat (wobei man sich einer mit feuchtem Ralfhydrat ge= füllten Röhre bedienen fann, wenn man den Geschmack der Rohlenfäure beläftigend findet), bis alle Rohlenfäure entfernt ift, bringt ihn nach dem völligen Erfalten, das man durch Eintauchen des warmen Rölbchens in faltes Baffer beschleunigen fann, auf die Wagschale und erfett die entwichene Rohlenfäure burch Gewichte. Die Bahl ber Centigramme, welche gu bem Apparate gelegt werden mußten, um das Gleichgewicht wieder herzustellen, dividirt durch 2, giebt unmittelbar die Procente an mafferfreiem tohlensauren Rali oder Natron zu. Gefett alfo, 6.29 Gramm Pottasche hätten gegeben 1.60 Gramm Gewichtsverluft bes Apparates, ober, mas baselbe ift, Rohlenfäure, so enthält sie  $\frac{160}{2} = 80\%$  tohlensaures Rali.

Die Bestimmung der Quantitäten von ätzendem Natron oder Kali, welche neben den kohlensauren Alkalien in der Bottasche oder Soda enthalten sein könnten, hat nicht sowohl für den Handel, als auch die Fabrikation, namentlich aber für die Wissenschaft Bedeutung; zu ihrer Ausführung bietet unsere gewöhnliche alkalimetrische Methode das einfachste Mittel dar.

Man wägt, je nachdem man mit Pottasche oder Soda zu thun hat, 6·29 oder 4·84 des entwässerten Rückstandes zweimal ab, bestimmt in der einen Portion die Kohlensäure geradezu, in der anderen nach vorgegangener Behandlung mit kohlensaurem Ammoniak. Aus der Differenz der erhaltenen Gewichte sindet man das Quantum des Aegkalis in Procenten, indem man sie mit 34·101 multipsicirt; bei Soda muß sie mit 29·38 multiplicirt werden, um den Procentgehalt an Aegnatron zu finden.

Tabelle

über den Procentgehalt der Kalilaugen von verschiedenem specifischen Gewichte an wasserseiem Aettali bei einer Temperatur von 17.5° C. (nach Hager).

Man bedient sich hierzu entweder eines Aräometers für schwere Flüssigkeiten von 1.000 bis 2.000, ober zweier solcher von 1.000 bis 1.400 und von 1.400 bis 2.000.

Procent Aetiali	Specifisches Gewicht	Procent Aetfali	Specifisches Gewicht
45	1.576	32	1.386
44.5	1.568	31.5	1.379
44	1.560	31	1.372
43.5	1.553	30.5	1.365
43	1.545	30	1.358
42.5	1.537	29.5	1.352
42	1.530	29	1.345
41.5	1.522	28.5	1· <b>3</b> 39
41	1.514	28	1.332
40.5	1 507	27.5	1.326
40	1.500	27	1.320
39.5	1.492	26.5	1.313
39	1.484	26	1.307
38.5	1.477	25.5	1.301
38	1.470	25	1.294
37 5	1.463	24.5	1.288
37	1.456	24	1.282
36 5	1.449	23.5	1.275
36	1.442	23	1.269
35 5	1.435	22.5	1.263
35	1.428	22	1.257
34.5	1.421	21.5	1.250
34	1.414	21	1.244
33.2	1.407	20.5	1.238
33	1.400	20	1.231
32 5	1.393	19.5	1.225

Procent Negfali	Specifisches Gewicht	Procent Neptali	Specifi <b>sces</b> Gewicht
19	1.219	9.5	1.105
18.5	1.213	9	1.099
18	1.207	8.5	1.094
17.5	1.201	8	1.088
17	1.195	7.5	1.082
16.5	1.189	7	1.076
16	1.183	6.5	1.070
15.2	1.177	6	1.065
15	1.171	5.5	1.059
14.5	1.165	5	1.054
14	1-159	4.5	1.048
13.5	1.153	4	1 042
13	1.147	3.5	1.037
12.5	1.141	3	1.031
12	1.135	2.5	1.026
11.5	1.129	2	1.021
11	1.123	1.5	1.015
10.5	1.117	1	1.009
10	1.111	0.5	1.003

Da man zur Bestimmung des Procentgehaltes der Kalilauge nicht selten auch das Aräometer für Laugen nach Baume (B.) anwendet, so lassen wir nachstehend noch eine

Tabelle

über den Gehalt der Kalilaugen an Rali nach Baume'schen Graden (nach Dalton) folgen.

Grade na <b>c</b> Baumé (B.)	Raliprocente.	Grade nach Baumé (B.)	Raliprocente.
9	4.7	32	23.4
15	9.5	41	32.4
19	13.0	50	42-9
24	16.2	53	46.7
28	19.5	57	51.2

Diese Tabelle ist jedoch nicht so zuverlässig, weil die Temperatur nicht angegeben ist, bei welcher diese Tabelle maßgebend sein soll.

Tabelle über ben Procentgehalt ber Natronlaugen von verschiedenem specifischen Gewichte an wafferfreiem Achnatron bei einer Temperatur von 17.5° C. (nach Hager).

Brocent Aeşuatron	Specifiches Gewicht	Procent Lehnatron	Specifisches Gewicht
35	1.500	20	1.281
34.5	1.492	19.5	1.274
34	1.485	19	1.266
33.5	1.477	18.5	1.259
33	1.470	18	1.252
32.5	1.463	17.5	1.245
32	1.455	17	1.238
31.5	1.448	16.5	1.231
81	1.440	16	1.224
30.5	1.433	15.5	1.217
30	1.426	15	1.210
29.5	1.418	14 <sup>.</sup> 5	1.203
29	1.411	14.	1.195
28.5	1.404	13.5	1.188
28	1.396	13	1·181
27.5	1.389	12.5	1.174
27	1.382	12	1.167
26.5	1.375	11.5	1.160
26	1.367	11	1.153
25.5	1.360	10.5	1.146
25	1.353	10	1.139
24.5	1.345	9.5	1.132
24	1.338	9	1.125
28.5	1.331	8· <b>5</b>	1.118
23	1.324	8	1.111
22.5	1.317	7.5	1.104
22	1.309	7	1.097
21.5	1.302	6.5	1.090
21	1.295	6	1.083
20.5	1.288	5.5	1.076

Tabelle über den Procentgehalt der Pottaschenlösungen von verschiedenem - specifischen Gewicht an reinem kohlensauren Kali bei einer Temperatur von 17.5° C. (nach Hager).

Procent tohlenfaures Kali	Specifisches Gewicht	Procent Tohlenfaures Kali	Specififches Gewicht
52	1.569	37.5	1.386
51.5	1.562	37	1.380
51	1.555	36.5	1.374
50.5	1.548	36	1.368
50	1.542	35.5	1.363
49.5	1.535	35	1.357
49	1.529	34.5	1.351
48.5	1.522	34	1.345
48	1.516	33.5	1.340
47.5	1.509	33	1.334
47	1.503	32.5	1.329
46.5	1.495	32	1.323
46	1.489	31 5	1.318
45.5	1.483	31	1.312
45	1.478	30.5	1.306
44.5	1.472	30	1.300
44	1.466	29.5	1.295
43.5	1.459	29	1.289
43	1.453	28.5	1.284
42.5	1.447	28	1.278
42	1.441	27.5	1.273
41.5	1.435	27	1.267
41	1.429	26.5	1.262
40.5	1.422	26	1.256
40	1.416	25.5	1.251
39:5	1 410	25	1.245
39	1.404	24.5	1.240
38 5	1.398	24	1.235
38	1.392	23.5	1.229

Procent Tohlenfaures Kali	Specifisches Gewicht	Brocent fohlenjaures Rali	Specifisches Gewicht
23	1.224	11.5	1.107
22.5	1.219	11	1.102
22	1.213	10.5	1.097
21.5	1.208	10	1 092
21	1.203	9.5	1.087
20.5	1.198	9	1.082
20	1.192	8.5	1.077
19.3	1.187	8	1.073
19	1.182	7.5	1.068
18.5	1.177	7	1.064
18	1.172	6.5	1 059
17.5	1 166	6	1.054
17	1.161	5.5	1.050
16.5	1.156	5	1.045
16	1.151	4.5	1.041
15.5	1.146	4	1.036
15	1.141	3.2	1.032
14.5	1.136	3	1.027
14	1.132	2.5	1.022
13.5	1.127	2	1.018
13	1.122	1.5	1 013
12.5	1.117	1	1.009
12	1.112	0.5	1.004

Die vorstehende Tabelle giebt den Procentgehalt des reinen kohlensauren Kalis in Lösungen von reiner Pottasche an. Lösungen von roher Pottasche, deren Procentgehalt man mit obiger Tabelle bestimmen wollte, werden daher stets ein ungenaues, und zwar ein günstigeres Resultat geben als das, was dem wirklichen Procentgehalte entspricht, da außer dem kohlensauren Kali der Pottasche auch noch Chlorkalium, schweselsaures Kali, kieselsaures Kali, Uetzkali ze. in Lösung gehen, welche das specifische Gewicht beträchtlicher erscheinen lassen, als wenn nur das kohlensaure Kali allein in Lösung gegangen wäre.

Tabelle

über den Procentgehalt von kohlensauren Natronlösungen von verschiedenem specifischen Gewichte an calcinirter Soda und krystallisirter Soda bei 17.5° C. (nach Hager).

Calcinirte Soba	Rrystall= foda	Specifisches Gewicht	Calcinirte Soda	Arpftall= foda	Specififches Gewicht
15	40.50	1.160	7.5	20.25	1.079
14.75	39.82	1.157	7.25	19.57	1.076
14.5	39.15	1.155	7	18.90	1.073
14.25	38.47	1.1523	6.75	18.22	1 071
14	37.80	1.149	6.5	17.55	1.168
13.75	37.12	1.146	6.25	16.87	1.065
13.5	36.45	1.144	6	16.20	1.063
13.25	35.77	1.141	5.75	15.52	1 060
13	35.10	1 138	5·5	14 85	1.057
12.75	34.42	1.135	5.25	14.17	1.055
12.5	33.75	1.133	5	13.50	1.052
12.25	33.07	1.130	4.75	12 82	1.049
12	32.40	1 127	4.5	12.15	1.047
11 75	31.72	1.124	4.25	11.47	1.044
11.5	31.05	1.122	4	10 80	1.041
11.25	30.37	1.119	3.75	10.12	1.039
11	29.70	1.116	3.5	9.45	1.036
10.75	29 02	1.113	3.25	8.77	1 033
10.5	28.35	1.111	3	8.10	1.031
10.25	27.67	1.108	2.75	7.42	1.028
10	27.00	1.105	2.5	6.45	1.025
9.75	26.32	1.102	2.25	6.07	1.023
9.5	25.65	1.100	2	5.40	1.020
9.25	24.97	1 097	1.75	4.72	1.018
9	24.30	1.095	1.5	4.05	1 015
8.75	23.62	1.092	1.25	3.37	1.012
8.5	22.95	1.089	1	2.70	1.010
8.25	22.27	1.087	0.75	2.02	1.007
8	21.60	1.084	0.5	1.35	1.004
7·75	20 92	1.081	0.25	0.67	1.092

Bon der vorstehenden Tabelle gilt dasselbe, was von der Tabelle über den Procentgehalt der Pottaschenlösungen an reinem kohlensauren Kali gesagt ift.

Tabelle,

welche angiebt, was für Gewichtsmengen Aegnatron und Krystallsoba einer befannten Gewichtsmenge reiner (also 100 Procent) calcinirter Soba entsprechen (nach Ganswindt).

Salcinirte Soba	Aryftallfod <b>a</b>	Aehnatron
100	269-81	75.47
95	256'32	71.70
90	242.83	67.93
85	229.33	64.15
80	215 85	60· <b>3</b> 8
75	202.35	<b>56</b> 60
70	188 86	52 83
65	175.37	49 06
60	161.88	<b>45</b> ·28
5 <b>5</b>	148:39	41.50
50	<b>134·9</b> 0	<b>37·7</b> 3
45	121.41	83.97
40	107.92	<b>30</b> ·18
35	94.43	26 42
30	80.94	22.64
25	67:45	18.87
20	53.96	15·10
15	40.47	11.32
10	<b>26</b> 99	7.55
9	24.28	6 79
8	21.58	6.04
7	18.88	5.28
6	16.19	4·53
5	13:49	3.77
4	10.79	. 3.02
3	8.09	2 26
2	5.40	1.51
1	2.70	0.75

Tabelle,

welche angiebt, was für Gewichtsmengen 100 Procent calcinirter Soda und Aetznatron einer bekannten Gewichtsmenge krystallisirter Soda entsprechen (nach Ganswindt).

<b>R</b> ryftallsoda	Calcinirte Soba	Aetinatron
100	37.062	27.972
95	35.208	26·583
90	33.356	25.175
85	31 502	23.786
80	29.650	22 378
75	27.796	20 989
70	25.943	19.580
65	24.090	18.182
60	22.273	16.723
55	20 384	15.385
50	18.531	13.986
45	16.678	12.587
40	14.824	11.188
35	12.971	8.790
30	11.118	8.391
25	9.265	6 993
20	7.412	5.594
15	5.559	4.195
10	3 706	2.797
9	3.335	2 517
8	2.965	2.237
7	2.594	1.958
6	2 223	1.678
5	1.853	1.398
4	1.482	1.118
3	1.111	0.839
2	0.741	0.559
1	0 370	0.279

Tabelle,

welche angiebt, was für Gewichtsmengen 100 Procent calscinirter Soda und Arystallsoda einer bekannten Gewichtsmenge Aetnatron entsprechen (nach Ganswindt).

		<del></del>
Aeţnatron	Calcinirte Soda	<b>R</b> rhftallsoda
100	132-50	357.50
95	125.87	339.62
90	119.25	321.75
85	112-62	303.87
. 80	106.00	286.00
75	99.37	268.12
70	92.75	250.25
65	86.12	232.37
60	79.50	214.50
55	72.88	196.63
50	66.25	178:75
45	59.62	160.87
40	53.00	143.00
35	46.37	125.12
30	39.75	107.25
25	33.12	89.37
20	26.50	71.50
15	19.87	<b>5</b> 3·62
10	13.25	35.75
9	11.92	32·17
8	10.60	28.60
7	9.27	25.02
6	7.95	21.45
5	6.62	17.87
4	5.30	14.30
3	3.97	10.72
. 2	2.65	7.15
1	1.32	3.57

# Bestimmung von Kohlensäure und Carbonaten, Soda u. s. w.

Der unten näher beschriebene Apparat (f. Fig. 6) zeichnet sich vor allen seither gebräuchlichen zunächst durch die große Einfachheit, Handlichkeit und Uebersichtlichkeit seiner Construction aus.

Abgesehen von der bequemen Einrichtung des Gasentwicklers ist derselbe auch durch die Art der Gasmessung vermittelst zweier concentrischer Flüssigkeiten charakterisitt. Diese
letzteren, aus einer für Kohlensäure möglichst unzugänglichen
Lösung bestehend, ermöglichen in ihrer gegenseitigen, vier Menissen bildenden Stellung, eine ganz ungewöhnlich scharse, absolut untrügliche Säule und vermöge des hierbei entstehenden mehr oder weniger luftverdünnten Raumes die im Entwickler absorbirte Kohlensäure so wegzusaugen, daß für technische Bestimmungen der ohnehin sehr zweiselhaste Absorptionscoefficient — wie auch die Tension — recht gut vernachlässigt werden kann.

Als weiterer Vortheil dieses Arrangements ergiebt sich, daß im Innern des Apparates ein rascher Temperaturwechsel unmöglich stattfinden kann, sofern die äußere Flüssigieteitssäule die innere Gasmegröhre stets als schügender Mantel umgiebt.

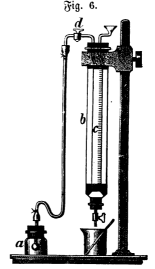
Hierdurch werben die vielen Temperaturcorrectionen gleichfalls eingeschränkt.

Der Apparat kann demnach mit vollstem Recht als der bequemfte, fehlerfreieste und am raschesten arbeitende angesehen und für die Ausführung technischer Bestimmungen vor allen empfohlen werden.

Der Apparat besteht zunächst aus dem Entwickler a und dem Gasmesser b. Der erstere mit seinem eigenthümlichen Angelrohr nimmt die zur Untersuchung vorliegende Substanz und — im Rugelrohr — die zur Zersetzung dienende Säure auf; bas in a freigewordene Gas geht durch den Kautschufsschlauch und den Dreiweghahn d nach dem Gasmesser, b. h. in die unten offene calibrirte Mehröhre c, welche in einen Glasmantel eingefügt und mit einer Sperrflüssigietit versiehen ift.

Die lettere fann in bem Apparat b beliebig circuliren, durch den unteren Glashahn abgelaffen und vermittelft des Trichters wieder zurückgegoffen werden. Der Dreiweghahn ift so durchbohrt, die Communication im man Apparat felbst gang ober theilweise, sowie auch diejenige mit der äußeren Luft ebenso herstellen ober aufheben fann. Bur Aufnahme ber abgelaufenen Fluffigteit bient bas Untersatgefäß mit Thermometer.

Vor ben Bersuchen wird ber Apparat zunächst auf luft-



bichten Schluß geprüft, indem man bei offenem Dreiweghahn — so daß also die Luft im Apparat mit der äußeren in Berbindung steht — die Augelröhre mit dem etwas ans geseuchteten Kautschukpfropf sest in das Entwickelungsgefäß a eindreht; sodann den Glasmesser mit der Sperrflüssisseit dis zum Nullgrade füllt und nach ein paar Secunden den Oreisweghahn in diesenige Stelle dreht, wo er die Verbindung im Apparate nach rechts und links herstellt, nach außen abschließt. Läßt man jest durch Oeffnen des Ablaushahnes etwa 30 Kubikscentimeter Flüssisseit ablausen, so muß die innere Flüssississes

fäule, welche anfänglich etwas sinkt, nach kurzer Zeit ruhig stehen bleiben.

Das dem Apparate beigegebene gute Kautschukmaterial wird selten eine Undichtheit aufkommen lassen, vorausgesetzt, daß der Stopfen gut eingedreht ist — wobei man ihn stets ein wenig anseuchtet — und der Schlauch nicht etwa durch Kälte oder Aufschlitzen ruinirt wurde. Vom guten Schluß der Hähne überzeugt man sich dadurch, daß dieselben immer etwas eingesettet an der Reibungssläche vollkommen durchsichtig sind.

Das Meßrohr e hat an seinem unteren Ende einen Korksuß, vermöge dessen es genau in der Achse des Apparates sestgehalten und ferner namentlich erreicht wird, daß die Sperrflüssigkeit beim Ablassen nicht zunächst aus dem Glassmeßrohr, sondern aus dem Glasmantel sich absaugt. Hat man nun den Apparat, wie vorhin bemerkt, mit Flüssigkeit gefüllt und öffnet bei geschlossenme Dreiweghahn und Entwickler den unteren Hahn kurze Zeit, so sinkt natürsich die äußere Flüssigkeitssäule, die innere bleibt nach wieder gesichlossenm Hahn bald ruhig stehen.

Hierdurch wird zwischen Gasmeßrohr und Entwickler ein nach Maßgabe der Niveauunterschiede mehr oder weniger luftverdünnter Raum erzeugt, von welchem man bei der Analhse selbst insosern prositirt, als sich aus der in a besindlichen Flüssseit, welche etwas Kohlensäure absorbirt, also für das Meßrohr verloren ginge, diese letztere einsach durch Sinkenlassen der äußeren Flüssigkeitssäule — Deffnen des unteren Hahnes — absaugen läßt, so daß man, ohne große Vehler zu begehen, den sogenannten Absorptionscoöfsicienten ganz umgehen kann. Wird durch Ausgießen von Sperrsstüsssigkeit bei geschlossenem Dreiweghahn das äußere Flüssigskeitsniveau gehoben, so sindet eine — womöglich zu versmeidende — Compression im Apparate statt.

Stellt man bei gleichem Stand ber Hähne durch Aufsgießen oder Ablassen von Flüssigkeit die beiden Niveaux gleich ein, was außerordentlich scharf geschehen kann, so ist vollskommenes atmosphärisches Gleichgewicht innerhalb und außershalb bes Apparates hergestellt, wie auch dann, wenn bei offenem Dreiweghahn Sperrflüssigkeit aufgegossen oder absgelassen wird und nun beide Niveaux ganz gleichmäßig mitseinander steigen oder fallen.

Die Analnse felbst wird 3. B. für Goda folgenbermaßen ausgeführt: Man wiegt von ber zu untersuchenden Soda 4.230 Gramm ab und löft fie in gang reinem Baffer gu einem Bolum von 100 Rubifcentimeter auf. Nun wird der Dreiweghahn ausgehängt, oder blos offen gedreht, der Apparat mit Sperrfluffigkeit gefüllt, fobaun von obiger Sobalöfung 5 Rubikcentimeter in das Entwickelungsgefäß a gegeben und mit wenig Waffer nachgespult. Jest gießt man in bas Rugelrohr etwas verdünnte Salgfaure (2 Theile Waffer auf 1 Theil Saure), fo dag beim Aufrechthalten des letteren burchaus nichts ausfließen fann, ichließt den Entwickler burch festes Eintreiben bes mit ein paar Tropfen der Sperrfluffigfeit leicht benetzten Rautschutpfropfens, stellt den Dreiweghahn oder läßt ihn so, daß die Communication nach innen und außen für ein paar Augenblicke noch offen ist. Sodann Abschluß ber Communication nach außen burch Drehung bes Sahnes. Der Apparat muß also jett nach innen gang offen, nach außen gang geschloffen fein. Nunmehr Neigung bes Entwidlers und Ausfliegen der Saure auf die Substang; Rohlenfaureentwickelung und hierdurch ftartes Sinten ber inneren Fluffigkeitsfäule. Best wird, um feinen unnöthigen Druck im Apparate entstehen zu laffen, ber Ablaufhahn fo weit geöffnet, baf bie innere und aufere Saule gleichmäßig finken.

Nimmt die Gasentwickelung, respective das Sinken her inneren Säule ab, so schüttelt man den Entwickler leicht um, indem man ihn immer an seiner Filzumhüllung ansaßt, und läßt, wenn die Entwickelung aufzuhören scheint, die äußere Säule durch abermaliges Deffnen des Ablaufhahnes zeitweilig um 5 bis 10 Kubikcentimeter unter die innere heruntergehen (Absaugen des Gases aus a).

Nach kurzer Zeit wird aus dem Ablaufgefäß durch den Trichter so viel Sperrflüssigkeit in den Apparat wieder zurückgegossen, bis beide Niveaux gleich stehen. Nunmehr darf sich keine Gaszunahme mehr im Meßrohr e zeigen, wenn die Zersetzung beendet sein soll; anderenfalls läßt man wieder etwas Flüssigkeit ablaufen, gießt wieder auf 2c.

Jest wird, nachbem befinitiv und haarscharf nivellirt, b. h. das atmosphärische Gleichgewicht nach allen Seiten hergestellt ift, sofort abgelesen.

Gefunden: 48·8 Kubikcentimeter Kohlensäure. Bei einem mittleren Barometerstande, z. B. von 717° und 15°, entspricht jeder Rubikcentimeter Kohlensäure — 4·23 Milligramm reinem kohlensauren Natron. Man hat nun, um augenblicklich das richtige procentuale Ergebniß an gefundenem kohlensauren Natron zu erhalten, immer blos die gefundenen Kubikcentimeter Kohlensäure zu verdoppeln. Das waren also im vorliegenden Falle 2 × 48·8 — 97·6 Procent reines kohlensaures Natron in der Soda.

Um den Gehalt der fertigen Seife an unzersetzter Soda oder die Bündungsfähigkeit der Fettsäuren zu erfahren, versfährt man mit der gewogenen Menge trockener (geschabter oder gepulverter) Seife, welche man direct in das Entwickslungsgefäß bringt, genau so, wie oben mit der Sodalösung angegeben ist.

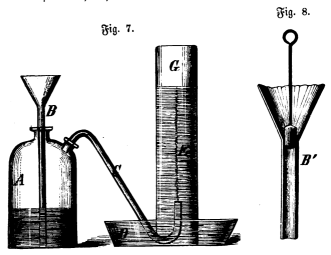
Bur Untersuchung von Aegnatron auf feinen Gehalt an fohlensaurem Natron wiegt man raich ein Studchen von mehreren Grammen ab und behandelt es wie die calcinirte Soda felbft; die erhaltenen Rubifcentimeter Rohlenfaure werden mit 4.23 multiplicirt und geben ben Gehalt an fohlensaurem Natron in der genommenen Menge - ohne den Bruchtheil der Lösung - an. In vielen Källen ift es nothwendig, bas Aenatron, wenn fein Gehalt an fohlenfaurem Ratron bestimmt ift, vollauf in tohlenfaures Ratron zu verwandeln, mas gang leicht badurch geschieht, baf man die Aegnatronlösung höchstens 10 Minuten lang mit einem Stücken fohlensauren Ammoniat verfett, tochen läft, b. h. jo lange, bis alles Ummoniat ausgetrieben ift. Die gefochte und erfaltete Lösung wird sobann gleichfalls, wie oben bei ber Sodaprüfung angegeben, behandelt. 40 Bewichtstheile Aeknatron entsprechen hierbei 53 fohlenfaurem Natron.

Andere Barometers und Thermometerstände verlangen durch Rechnung leicht zu sindende Abänderung der Substanzensmenge. Für die Genauigkeit der hierher gehörigen technischen Analhsen sind unseres Erachtens an einem Orte nur zwei Temperaturen, allenfalls 15° und 20° neben dem mittleren Ortsbarometerstande zu Grunde zu legen, wobei aber voraußsgesett ist, daß der Apparat und namentlich auch die Sperrsslüssigkeit stets an einem möglichst gleichmäßig temperirten Orte ausbewahrt seien.

Der patentirte Apparat ist von dem Erfinder, Herrn Prof. Dr. R. Bauer in Stuttgart, Alexanderstraße 28, zum Preise von 45 Mark ohne Emballage zu beziehen, und ist genannter Herr zu näheren Auskünften über diese speciellen Variationen stets gern bereit.

# Reuer Apparat jur Bestimmung der Kausticität der Langen.

Die große Schwierigkeit, immer gleichen Kalf zu bestommen, giebt Anleitung zu vielen Unannehmlichkeiten; eine dahin gehende, leicht ausführbare Methode, die Kausticität bes Kalkes zu bestimmen, ist wohl noch nicht bekannt, bessonders für Nichttechniker.



Nachstehender Apparat giebt an, welchen Grad von Kansticität eine Lauge hat.

Zwar ist es nicht gerade nöthig, ein absolutes Daß bafür zu haben, wenn man nur ein relatives hat, das sich Jeber, welcher den Apparat braucht, selbst bestimmt.

Man nimmt hierzu eine Lauge, welche man zu seiner Seife als richtig im Kalt befunden hat.

Damit hat man bas Maß für alle Laugen, welche man in bemfelben Kalfverhältniß haben will, und kann man baburch auf bie relative Gute bes Kalkes schließen.

A ist eine Flasche mit doppeltem Hals, in welche man ein bestimmtes Maß Lauge giebt, welches immer basselbe sein muß, natürlich auch immer von berselben Stärke. In dem einen Hals steckt ein Trichter B, welchen man entweder mit einem Stöpfel wie in B', oder mit einem Hahn, wie in B", schließen kann.

Dieser Trichter reicht bis auf den Boden der Flasche A.

Im anderen Hals stedt eine gebogene Röhre C, welche durch eine Wanne D von unten in einen oben geschlossenen Glastubus E mündet.

Man giebt ein bestimmtes Maß 10gräbige Lauge A (F), ben Tubus E füllt man mit Baffer und setzt ihn so über die Mündung von C, daß er in der mit Baffer gefüllten

Wanne D steht, und zwar so, daß der Tubus gefüllt im Basser bleibt. Dann giebt man in den Trichter B ein gewisses Maß (auch natürlich dasselbe) von Normalschweselsäure, öffnet den Kopf B" oder den Stöpsel B', bis alle Säure gesunken ist, und schließt dann gleich wieder. Die Kohlensäure, welche sich nun entwickelt, wird in E den Raum C einnehmen, welcher das Maß angiebt, um zu sehen, ob die Lauge von gleichem Kalfzusat immer dieselbe ist. Um die Verhältnisse dieses Apparats zu treffen, muß natürlich Jemand benselben machen, welcher chemische Kenntnisse hat. Man verwendet 20 Kubikentimeter einer logrädigen Lauge, damit es nicht passieren kann, daß die Kohlensäure alles Basser in E verdrängt und in die Luft entweicht.

## Ermittelung des Sandelswerthes der Soda und Pottasche.

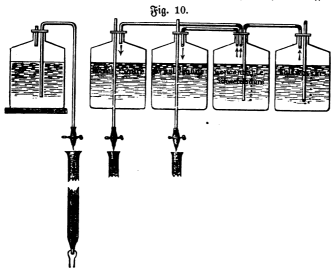
Der Moment des Rothwerdens einer mit Lackmus blau gefärbten Sodas oder Pottaschelösung ist selbst für Kenner nicht mit Genauigkeit zu bestimmen. Biel präciser geschieht der Uebergang in die blaue Färbung, der fast momentan eintritt.

Es werden zu diesem Zweck zwei gleiche Büretten genommen und die eine mit Normalfäure gefüllt; die andere mit Normallauge, d. h. mit einer solchen, von der gleiche Raumtheile die gleichen Theile Normalfäure neutralisiren.

Will man also eine Probe Soda untersuchen, so läßt man in die Lösung berselben 100 Grad Normalsäure aus ber Bürette einlaufen und kocht diese Mischung tüchtig durch, ohne Rücksicht auf die Farbe, welche jedenfalls hellzwiebel-roth ist. Man ist jetzt sicher, keine Kohlensäure mehr in der Lösung zu haben, sondern einen Ueberschuß von Schweselsäure. Um die Anzahl Grade dieser überschießenden Schweselsäure zu sinden, läßt man unter Umrühren von der Normalsauge einlausen. Der Moment, wo Alkali dei diesem Zulausen im Ueberschuß ist, zeigt sich, wie erwähnt, momentan durch Uebergang der rothen Färbung in Blau. Man hat dann nur von den zugelassenen 100 Grad Säure die Anzahl der zugelassenen Grade Lauge zu subtrahiren, um genau die Anzahl der kohlensauren Procente des Alkalis, was untersucht werden sollte, zu sinden.

Zur größeren Bequemlichkeit und unveränderten Aufbewahrung der Normalfäure und Normallauge hat man diesem Apparate folgende Einrichtung zu geben.

Für jede der beiden Flüssigkeiten hat man eine circa 3 Kilogramm haltende Flasche, welche auf einem Brette an der Band stehen; durch den doppelt durchbohrten Kork derselben geht ein Heber mit einem Glasrohr verbunden, der mit einem Quetschhahn versehen ist. Deffnet man denselben, so läuft die Bürette voll Säure, respective Lauge. Die Luft, welche in die beiden Reservoirflaschen nachtritt, muß ihren Weg durch die beiden danebenstehenden Flaschen nehmen, von denen eine mit concentrirter englischer Schwefelsäure gefüllt ist, die andere Kalkwasser enthält, um der Luft einestheils ihren Wasser-



gehalt, welcher der Säure ichaden würde, anderentheils ihren Rohlenfäuregehalt, welcher ber Lauge ichaden würde, zu nehmen.

Die Luftführungsröhren hat man nicht gebogen, sondern mit Gummiröhren, wie sie zu den Quetschhähnen genommen werden, verbunden.

Der Apparat ist auf diese Weise stets im Gange und arbeitet sehr präcis und schnell. Man braucht zu einer Kohlensäurebestimmung, die noch nie von einem öffentlichen Laboratorium wesentlich verändert wurde, circa 4 Minuten.

### Ermittelung, wie viel eine Lauge Soda oder Pottafce enthäft.

Für den Seifenfabrifanten oder Siedemeifter 2c. ift es von großem Interesse, wenn er sich berechnen fann, auf welche Weise man den Soda- oder Pottaschegehalt einer beliebig ftarten Lauge ermitteln fann.

Diese Berechnung ift feineswegs so schwierig, wie es ben Auschein hat, was man aus Nachstehendem ersehen wird. Man muß zuerst den Rauminhalt des betreffenden Aeschers ober Reservoirs ermitteln.

Dies ift fehr einfach, sei bas Befäß rund ober vieredig: man mißt die Tiefe, Lange und Breite des betreffenden Reservoirs, multiplicirt, und man hat den Rauminhalt.

Der Rubiffuß Waffer wiegt 40 Pfund. Der Raum, den bas Wasser einnimmt, wird mit der betreffenden Lauge gefüllt und gewogen und man erhalt das Bewicht des Rubitfunes der betreffenden Lauge. Das Gewicht ist wieder mit bem obigen Gewichtsergebniß zu multipliciren, und man erfährt, wie viel Bfund bas ganze Quantum wiegt. Nun muß man ermitteln, wie viel Pfundgrad (2.0) Lauge enthalten find.

Dies erfährt man, wenn man mit dem Stärkegrad ber Lauge multiplicirt. In Diefes Product Dividirt man nun mit dem Sodagrade, respective Pottaschegradgehalt, und man erhält bas Bewicht von ber Soba ober Pottasche, welche in ber Lauge enthalten ift.

Wir wollen annehmen, das betreffende Refervoir fei 5 Kuf tief. 4 Ruf breit und 4 Ruf lang (also im Durch= meffer 4 Ruf), und man wollte miffen, wie viel dasfelbe, mit 4grabiger Lauge gefüllt, Coba enthalt, wenn ber Rubitfuß 4gradige Lauge 42 Pfund wiegt.

Das würde auf folgende Weise zu ermitteln sein:  $5' \times 4' = 20 \square' \times 4' = 80$  Kubitsuß  $\times 42 \% = 3360 \%$ .  $\times 4^{\circ} = 13.440 \%$ :  $9000 = 1^{111}/_{225}$  Centner.

Hat man 92 Procent Soda oder Pottasche zum Einstellen genommen, so würde man mit 9200 die Summe bividiren.

#### Der Bethalk und feine Prufung.

Will man aus Soba ober Pottasche Metlauge machen, fo ift ber Aetfalt ober gebrannte Ralt bas hierzu allgemein in Anwendung fommende Mittel. Die Menge von Aegfalf, bie nöthig ift, um ein bestimmtes Quantum Coba ober Bottafche zu zerseten, ift aber abhängig von dem Brade ber Reinheit desfelben, und wird man felbstverftandlich umsomehr Ralf brauchen, je mehr Berunreinigungen ber lettere enthält. Daher ift es von Wichtigfeit, den Aepfalf vor feiner Unwendung zur Aeplaugenbereitung einer Prüfung zu unterwerfen; wird dieselbe quantitativ ausgeführt, so läkt sich bann aus bem Resultate ber Untersuchung berechnen, wie viel man von dem Ralt gur Berfetjung einer bestimmten Menge Soda oder Pottasche von bekanntem Procentgehalt anzuwenden hat. Es ist bann möglich, im Boraus eine Calculation auszuführen und eine Ralfforte, die zu unrein ift, zurudumeifen; benn, wenn man einen reineren Ralt für basfelbe Beld bekommen fann, wie einen mit vielen Berunreinigungen, so ift man boch immer im Bortheil, weil man von letterem mehr braucht.

Bevor wir jedoch zur Besprechung ber Prüfung und Untersuchung des Kalkes schreiten, mag über das natürliche Borkommen des Kalksteines und die Art seiner Berun-reinigungen, sowie über die Darstellung des gebrannten Kalkes Einiges vorausgeschickt werden.

Der reinste gebrannte Kalf ist bekanntlich die Sauerstoffverbindung ober ber Reft eines eigenthümlichen Metalles. bes Calciums, und enthält auf fünf Gewichtstheile bes letteren zwei Bewichtstheile Sauerftoffluft in fester Form demisch gebunden. Man nennt baber ben gebrannten Ralf chemisch auch Calciumoryd, bedient sich aber anftatt dieses gewöhnlich bes fürzeren Bortes Ralf. Wegen ber großen Bermandtichaft ober Anziehungsfraft bes Ralfes zu ben Gäuren und auch ichon zur Rohlenfäure ber Luft und bes Waffers fann ber reine Ralf, das Calciumornd, in ber Natur nicht frei ober unverbunden vorfommen. Man findet ihn daber immer nur in Berbindung mit irgend einer Saure, fo mit Rohlenfaure, Schwefelfaure, Phosphorfaure, Riefelfaure u. f. m. verbunden. Die häufigsten vorfommenden Berbindungen bes Ralfes find bie mit Rohlenfäure, berfelben farblofen Luftart, bie wir mit jedem Athemzuge ausathmen, die burch bas Berbrennen der Rohle entsteht und die in Form von Blaschen aus dem ichaumenden Champagner entweicht. Diefes tohlenfaure Bas ift in dem fohlensauren Ralte fest mit dem Calciumornd vereinigt, gemiffermagen gebannt, fann aber fomohl burch Glüben wieder ausgetrieben merben, als auch burch Aufgießen einer Gaure. Daber entsteht ein Aufbraufen, wenn man eine Saure auf ein Stud Ralfftein gießt.

Ganz reiner, d. h. von allen, auch den kleinsten fremden Beimischungen freier kohlensaurer Kalk (auch Calciumcarbonat genannt) kommt in der Natur wohl nur äußerst selten, vielssach gar nicht vor; hat man doch in dem bisher für ganz rein gehaltenen, weißen, krystallinischen Kalkstein, dem carrazischen Warmor, kleine Wengen von Ceroxydul gefunden (Cossa erhielt auß 1 Kilogramm 0.02 Gramm Ceroxulat). Außer diesem weißen Warmor gilt noch der isländische Doppelspath als reinster kohlensaurer Kalk. Bei allen übrigen

Arten von tohlenfaurem Ralf findet man aber, daß darin frembe Stoffe in größerer ober geringerer Menge enthalten find, die bei der Entstehung jener Ralkablagerungen sich unter bie Maffe des Ralfmaterials gemengt haben. Der größte Theil unserer Ralksteinablagerungen ist nämlich aus bem Schlamm ehemaliger Meere, mas die oft zahlreich barin vorkommenden Thierreste (g. B. im Muschelfalt, Nummulitenfalt) beweisen, ein anderer Theil badurch entstanden, daß Quellen und unterirdische Bafferläufe große Mengen von fohlensaurem Ralf in Folge ihres Behaltes an freier Rohlenfäure, als boppelttohlensauren Ralt, aufgelöft enthielten, und bag diefer gelöfte tohlensaure Ralf an anderen Stellen wieder abgelagert wurde, indem die Rohlenfaure, welche ihn aufgelöft erhielt, ausgetrieben murbe. Der fohlensaure Ralf ift nämlich in reinem fohlenfäurefreien Baffer unlöslich, löft fich aber leicht in tohlensaurehaltigem Baffer auf; läßt man dann eine solche flare Lösung an der Luft stehen oder erwärmt man fie, fo entweicht biefe nur halbgebundene Rohlenfaure, und die Fluffigfeit trübt fich, indem der tohlensaure Ralf fich ausscheidet und nach und nach zu Boben fest.

Jedermann kann sich von diesem interessanten Borgang burch einen ganz einfachen Bersuch überzeugen. Man nehme eine Aleinigkeit gebrannten Kalk, lösche ihn mit Wasser und gieße dann eine größere Menge Wasser hinzu; nachdem man gut umgerührt oder umgeschüttelt hat, siltrire man die Flüssigkeit in eine Glasslasche und schütze sie vor dem Zutritt der Luft. Man wird eine wasserhelle, klare Flüssigkeit erhalten, die durch ihren Geschmack und die alkalische Reaction auf rothes Lackmuspapier zeigt, daß sie nicht mehr reines Wasserist, sondern eine gewisse Menge Kalk auslöst. Man nennt solches Wasser Kalkwasser; es enthält in 778 Theilen Wasser 1 Theil Kalk gelöst. Gießt man nun von diesem

Raltwaffer etwas zu gewöhnlichem fohlenfauren Baffer, welches man eben erft aus ber Flasche in ein Trinkgefäß ge= goffen hat, fo entsteht sofort eine ftarte weiße Trubung, und beim ruhigen Stehen scheibet sich nach und nach ein weißer Bodensatz (Niederschlag) ab, der aus tohlensaurem Ralt (Calciumcarbonat) befteht. Der Grund diefer Ericheinung ift einfach ber, daß die Rohlenfaure bes tohlenfauren Waffers fich mit dem aufgelöften Ralf des Ralfwaffers zu im Waffer unauflöslichen fohlensauren Ralf verbindet. Gießt man aber noch mehr fohlensaures Baffer hingu, fo verschwindet die Trübung ober ber Niederschlag augenblicklich wieder, und man erhält, wenn man nur genügend fohlensaures Waffer zufügt, eine vollständig flare Fluffigfeit, die nur doppeltfohlenfauren Ralk (Calciumbicarbonat) gelöft enthält. Läßt man biefe klare Lösung längere Beit an ber Luft fteben, so trubt fie fich wieder, indem die eine, nur locker an den Ralf gebundene Balfte ber Rohlenfaure wieder entweicht und fich wieder gewöhnlicher, einfach tohlensaurer Ralt abscheibet. Durch Erwärmen der klaren Lösung tritt diese Trübung augenblicklich ein.

Ganz berselbe Borgang, den uns dieses einsache Experiment versinnlicht, sindet nun auch im Großen jetzt noch in der Natur statt und hat in noch viel großartigerem Maß-stabe in früheren geologischen Perioden unseres Erdförpers stattgefunden. Das Wasser im Innern der Erde ist fast stetz reichlich mit Rohlensäure beladen und zersetzt die Gesteine, durch welche es sließt, oder mit welchem es längere Zeit in Berührung sommt, es nimmt Kalf in Form von doppeltstohlensaurem Kalf auf und setzt einsach sohlensauren Kalf an anderen Stellen wieder ab. Dasselbe Berhalten zu kohlensaurem Wasser, wie es der kohlensaure Kalf zeigt, zeigen aber auch andere im Wasser unlösliche kohlensaure Salze; sie

lösen sich nämlich auch als doppeltkohlensaure Salze in dem kohlensauren Wasser klar auf. Um häufigsten werden von diesem in der Natur angetroffen kohlensaure Magnesia und kohlensaures Eisenoxydul, nächstdem kohlensaures Mangansoxydul, seltener kohlensaurer Strontian und Baryt.

Es ift nun flar, daß Baffer, welche biefe Carbonate als doppeltkohlenfaure Salze neben dem kohlenfauren Ralk gelöft enthalten, bei ber Wieberausscheidung bes letteren auch die einfach tohlensauren Salze ber Magnesia u. f. w. mit wieder fallen laffen, daß alfo foldem auf diefe Beife entftandenen Ralfftein, je nachdem größere ober geringere Mengen von tohlensaurer Magnesia, tohlensaurem Gisenorndul (welches burch Oxydation an der Luft zum Theil in Gifenoxyd übergeht) und tohlensaurem Manganoxydul beigemengt werden. Die Größe diefer Beimengungen ift felbftverftandlich fehr verschieden und hat man in diefer Beziehung von dem fast reinen fohlensauren Ralf einerseits, bis zu der reinen fohlensauren Magnesia (dem Magnesit) andererseits, eine große Bahl von Mineralien und Gefteinsarten, in welchen biese beiden fohlensauren Salze in den verschiedenartigften Mengenverhältniffen enthalten find. Befteht ein folches Beftein aus eirea 54 Theilen tohlensaurem Ralf und 46 Theilen fohlensaurer Magnesia, so führt es den besonderen Namen Dolomit. Ift ber Gehalt an tohlensaurer Magnesia geringer als 46 Brocent, aber immer noch bedeutend, fo fpricht man von dolomitischen Ralfsteinen.

Außer bieser sehr häufig vorkommenden Verunreinigung der Kalksteine mit Magnesia und Gisen findet sich auch noch eine solche mit Thon und Sand, die bei der Bildung der Kalksteinablagerungen als Schlammmassen mit eingeschwemmt wurden. Uebersteigt der Thongehalt 20 Procent, so pflegt man solche Gesteine mit dem Namen Mergel zu bezeichnen.

Manche Kalksteine enthalten auch bituminöse Bestandtheile, die ihnen einen eigenthümlichen Geruch ertheilen (Stinkfalk); da dieselben beim Kalkbrennen zerstört werden, mitverbrennen, so sind sie entweder ganz ohne Einfluß auf die Beschaffensheit des gebrannten Kalkes, oder nur insofern, als dieser dadurch etwas poröser wird.

Je reiner ein Kalkstein ist, je weniger er also frembe Beimischungen enthält, besto geeigneter ist er zur Herstellung von gebranntem Kalk für die Zwecke der Laugenfabrikation. Bei hinreichender Reinheit kann baher aus jeder der versichiedenen Barietäten von kohlensaurem Kalk, die in der Natur vorkommen, gebrannter Kalk hergestellt werden, also nicht nur aus dem gewöhnlichen Kalkstein, von welchem man, je nach seinem geologischen Alter, wieder verschiedene Arten unterscheidet, sondern auch aus Abfällen von der Berarbeitung von Marmor, aus Kreide, Austernschalen u. s. w.

Das Brennen der Ralfsteine geschieht in den sogenannten Ralfofen, deren Beschreibung wir hier übergeben wollen. Es erfordert, wenn die Ralfsteine Thon- oder Rieselfaure enthalten, viel Aufmerksamkeit, damit ber Ralf nicht burch zu hohe Temperatur, wie man fagt, todtgebrannt werde und anderentheils nicht durch ungenügend hohe Temperatur noch Rohlenfäure gurudhalt. Ralf, welcher Riefelfäure (feinen Sand) und Thon (fieselsaure Thonerde, fieselsaures Aluminiumoryd) enthält, erleidet nämlich in fehr hoher Temperatur eine anfangende Schmelzung, und zwar umsomehr, je größer bis zu einem gemiffen Grade der Gehalt an diesen Beimischungen ift. Es fommt bies baber, daß bie vorhandene Riefelfaure sich in hoher Temperatur mit dem Ralt chemisch zu einer schmelzbaren Verbindung vereinigt, an welcher auch die Thonerbe theilnimmt, wenn folche vorhanden ift; im letteren Falle entsteht ein noch leichter schmelzbares Doppelfilicat von fiefelsaurem Kalk und kieselsaurer Thonerde, welches in dem übrigen Kalk vertheilt ist und bewirft, daß die Theilchen desselben zusammengekittet werden. Solcher todtgebrannter Kalk löscht sich dann mit Wasser unvollkommen, oder gar nicht; ein solcher Kalkstein würde sich nur zur Fabrikation von Cement eignen.

Reiner Thon, kieselfreier Kalkstein bagegen kann also nicht todtgebrannt werden; cr ist ebenso wie die Magnesta unschmelzbar. Schmelzbar dagegen ist der kohlensaure Kalk, wenn verhindert wird, daß seine Kohlensaure entweichen kann, z. B. in einem vollständig fest verschlossenen Gefäße; er schmilzt dann in großer Glühhitze zu einer Flüssigfeit und erstart beim Erkalten krystallinisch wie Marmor.

In den Kalköfen sorgen die fortwährend durch die Steine ziehenden Feuergase für die beständige Fortführung ber Kohlensäure.

Ein von allen Beimengungen freier Ralfstein murbe burch das Brennen 40 Procent Rohlenfäure verlieren, demnach 56 Brocent gebrannten Ralk liefern. Hierbei ift die geringe Menge Feuchtigkeit von 11/2 bis 2 Procent, die ben rohen, nur an ber Luft abgetrockneten Ralfsteinen immer anhängt, nicht berücksichtigt. Das Volumen ber Ralksteinstücke ändert sich trot biefer bedeutenden Gewichtsverminderung fast gar nicht, b. h. ein Stud ungebrannter Ralt liefert ein Stuck gebrannten Ralk von nahezu gleicher Große. Aus biefem Grunde erscheint ber gebrannte Ralt leichter, wie man ju fagen pflegt, als ber ungebrannte, benn ber Raum, ber von der Rohlenfäure eingenommen murde, wird jest von der Luft eingenommen, die eingebrungen ift; ber gebrannte Ralf ist also sehr poros. Da der gebrannte Ralt aus der Luft fehr leicht wieder Rohlenfaure anzieht und zerfällt, fo muß er in möglichst gut verschloffenen Gefägen und Räumen aufbewahrt werden. Frisch gebrannter Kalk ist baher älterem stets vorzuziehen. — Wir kommen nun zur Prüfung und chemischen Untersuchung bes Kalks.

Der für die Zwecke der Laugenfabrikation nöthige gebrannte Kalk ist um so besser, je weniger fremde Beimensgungen er enthält. Daher ist sogenannter Weißkalk dem Graukalk, welcher stets eine schwankende Menge Thon enthält, vorzuziehen. Beim Einkause von gebranntem Kalk hat man serner darauf zu sehen, daß man nicht zu kleine, aber auch nicht zu große Stücke erhält; die kleinen zersallen zu leicht beim Ausbewahren, und ziehen, der Lust dargeboten, schneller wieder Kohlensäure an; die zu großen Stücke dagegen sind zuweilen nicht ganz durchgebrannt und erhalten im Innern noch einen Kern von kohlensaurem Kalk. Je mehr die Farbe des gebrannten Kalkes ins Gelbliche neigt, besto mehr enthält derselbe Eisenoryd beigemengt.

Guter Kalf muß sich beim Uebergießen mit ungefähr einem Drittel seines Gewichts kaltem Wasser unter starker Erwärmung zu einer weißen, staubartigen Wasse löschen, welche einen sast breimal größeren Naum einnimmt, als der Kalk vor dem Löschen hatte. Dieses sich scharf ansühlende, staudsförmige Pulver besteht aus einer chemischen Verbindung von Kalk (Calciumogyd) mit Wasser und wird Kalkhydrat genannt; die anderen Chemiker nennen es Calciumhydrogyd. Nimmt man noch weniger Wasser als ein Drittel, so erhält man ein sandiges Pulver, welches mit weiteren Mengen Wasser einen schlechten Kalkbrei giebt. Gewöhnlich nimmt man jedoch sogleich mehr als ein Drittel des Gewichts vom Kalk Wasser zum Löschen, also mehr als zur Vildung des Mehlkalks nöthig ist, so daß man sogleich Kalkbrei erhält.

Kalfbrei von gut gebranntem Kalf darf beim Uebergießen mit verdünnter Salpetersäure ober auch mit starkem Effig

gar nicht, ober nur in sehr geringem Maße aufbrausen. Das Aufbrausen beweift, daß entweder der Kalk aus der Luft wieder etwas Kohlensäure angezogen hat, oder daß er nicht genügend durchgebrannt war.

Behufs chemischer Prüfung bes Raltes übergießt man denselben mit verdünnter Salpeterfaure, in welcher er sich auflöst; bleibt hierbei ein Rückstand ungelöst, so fann biefer aus Thon (fieselsaurer Thonerde) oder Sand bestehen, enthält häufig auch etwas Gifenornd und fein vertheilte Riefelfaure. Lägt man diefe ungelöften Substanzen fich ju Boben feten, fo enthält die überstehende flare Fluffigfeit den Ralk in Form von falpetersaurem Ralf (Calciumnitrat) gelöft. Filtrirt man jene ungelöften Gemengtheile ab, fo fann man bieselben auch ihrer Menge nach bestimmen; man muß ben Ruckstand zu diesem 3mede, nachdem man ihn auf bem Bapierfilter gesammelt hat, durch wiederholtes Auswaschen mit bestillirtem Waffer von allem Ralkfalze, welches er noch verschluckt enthält, befreien. Nach dem Trocknen wird berfelbe in einem Borzellantiegel geglüht und gewogen. Man beftimmt ferner durch Berbrennen eines gleichgroßen Filters die Menge ber im Papiere enthaltenen Afche und bringt diese vom Bewichte ber geglühten Maffe in Abzug.

Selbstverständlich muß man bei Anstellung dieser Probe den Kalf vor dem Auflösen in der verdünnten Salpetersäure auf einer genügend empfindlichen Wage abgewogen haben; auch hat man darauf zu achten, daß eine genügende Menge Salpetersäure angewendet wurde; denn hat man von dieser zu wenig genommen, so bleibt ein Theil des Kalkes noch ungelöst und wird dann als Thon mitgewogen, dessen Menge hierdurch zu hoch ausfällt.

Dag eine hinreichende Menge von Salpeterfäure ans gewendet wurde, erkennt man daran, daß ein Streifchen

blaues Lackmuspapier, in die Lösung gehalten, roth gefärbt wird. Man gießt übrigens die Salpetersäure nicht auf einsmal auf, sondern nach und nach in mehreren Partien und vermeidet auch einen gar zu großen Ueberschuß; etwas Ueberschuß ist jedoch ganz zweckmäßig.

Die gefundene Menge Thon (inclusive Sand- und Eisen- ornd) wird dann als in Salpetersäure Unlösliches auf Pro-cente berechnet; je weniger diese betragen, besto besser ift der Kalk. Ganz reiner Kalk löst sich vollständig in verdünnter Salpetersäure auf und hinterläßt gar keinen Rückstand.

Das durch Auswaschen des unlöslichen Rückstandes auf dem Filter erhaltene Wasser wird, da es noch Kalksalz gelöst enthält, zu der Kalkssiung noch hinzugesetzt und das Auswaschen, d. h. Aufgießen von destillirtem Wasser auf das Filter, überhaupt so lange fortgesetzt, dis aller Kalk ausgewaschen ist, was man daran erkennen kann, daß einige Tropfen des Wassers auf Zusatz einiger Tropfen Salmiaksgeist und Oxalsäure keine weiße Trübung mehr geben. So lange das absließende Wasser durch diesen Zusatz noch getrübt wird, ist auch noch Kalk darin gelöst enthalten. Bei diesem Versuche hat man darauf zu achten, daß die Probe in dem Probirgläschen schwach nach Ammoniak riecht.

In der vom Ungelösten absiltrirten Lösung des Kalkes in Salpetersäure sindet sich auch die etwa vorhandene Magnesia, ebenfalls an Salpetersäure gebunden. Ehe man zum Nach-weis derselben schreitet, hat man sich durch Zusat von etwas Salmiak und Ammoniak (Salmiakgeist) davon zu überzeugen, daß keine Thonerde oder Sisenoryd gelöst sind, was zuweilen vorkommt. Der geringe, in diesem Falle entstehende Niedersichlag wird absiltrirt, ausgewaschen, getrocknet und geglüht. War durch jenen Zusatz kein Niederschlag entstanden, so muß, um die Gegenwart von Magnesia nachzuweisen und ihre

Menge quantitativ zu bestimmen, zunächst ber sämmtliche Kalk abgeschieden werden. Dasselbe hat auch zu geschehen, wenn ein Niederschlag entstanden und abfiltrirt worden war.

Man neutralisirt dann die Flüssigkeit mit Ammoniak und setzt so lange eine Lösung von oxalsaurem Ammoniak hinzu, dis keine Trübung mehr entsteht; ein etwaiger Ueberschuß von Ammoniak schaet nicht. Sämmtlicher Kalk wird durch diesen Zusatz als schneeweißer Niederschlag in Form von oxalsaurem Kalk abgeschieden, während die Salpeterssäure, die zuvor mit dem Kalk in Verbindung war, nun mit dem Ammoniak zu leicht löslichem salpetersauren Ammoniak verbunden ist. Man erwärmt die Flüssigigkeit etwas, damit der ausgeschiedene oxalsaure Kalk sich schneller absetz und filtrirt denselben ab.

In der absiltrirten Flüssigkeit befindet sich nur noch die Magnesia gelöst; man setzt eine Lösung von phosphorsaurem Natron und noch etwas Ammoniak zu, wodurch die Gegenwart der Magnesia durch einen weißen Niederschlag angezeigt wird, der sich allmählich zu Boden setzt. Bei kleinen Mengen von Magnesia bleibt die Flüssigkeit ansangs klar und trübt sich erst nach einiger Zeit; bei sehr kleinen Mengen sieht man erst nach Berlauf eines Tages an den Wandungen des Glases kleine durchsichtige Arnstüllchen, namentlich wenn man die Flüssigkeit abgießt.

Die Krhställchen sowohl, als auch der etwa entstandene Niederschlag bestehen aus einem Doppelsalz und sind phosphorsfaure Ammoniakmagnesia.

Will man Kalk und Magnesia quantitativ bestimmen, so mussen bie entstandenen Riederschläge nach dem Auswaschen und Absiltriren getrocknet und geglüht werden. Die Oxalsaure des oxalsauren Kalkes wird durch die Glühhitze zersetzt, und es entsteht daraus kohlensaurer Kalk; je 100 Theile

besselben entsprechen 56 Theilen Kalf. Beim Glühen bes Magnesia-Niederschlages entweichen Ammoniaf und Wasser, und je 111 Theile des geglühten Niederschlages entsprechen 40 Theilen reiner Magnesia, so daß man also leicht unter Zugrundelegung der ursprünglich abgewogenen Menge gesbrannten Kalfes die Procentmenge der Magnesia berechnen kann

Wenn man nicht im Besitz einer feinen, empfindlichen Bage ist, so muß man sich allerdings mit der qualitativen Prüfung begnügen; man kann dann nur aus der Stärke der entstandenen Niederschläge, respective des ungelösten Rückstandes, einen ungefähren Schluß auf die Menge der vorshandenen Bestandtheile ziehen, wenn man verschiedene Kalksforten miteinander vergleicht.

Bei sehr genauen Untersuchungen muß auch noch die Menge der Feuchtigkeit und der etwa vorhandenen Kohlensfäure im Kalk bestimmt werden. Erstere erhält man durch den Verlust beim Glühen (über 300° C. entweicht alles Wasser), letztere durch den Gewichtsverlust beim Uebergießen mit Säure. Diese Untersuchung erfordert jedoch schon eine große Vertrautheit mit chemischen Arbeiten.

Will man wissen, ob ein Kalk Sisen enthält, so löst man ihn in Salzsäure, verdünnt mit Wasser und setz zu einer Probe dieser Flüssigkeit einige Tropfen einer Lösung von gelbem Blutlaugensalz (Kaliumeisenchanür) in Wasser; hierdurch entsteht bekanntlich bei Gegenwart von Sisen eine blaue Färbung, bei größeren Mengen ein blauer Niederschlag, der, wenn das Sisen als Sisenophul vorhanden ist, hellblau erscheint, wenn es dagegen in Form von Sisenoph sich sindet, tief dunkelblau ist.

#### 4. Das Sala und fein Borkommen.

Bon allen benjenigen Stoffen, mit benen ber Seifensfabrikant in größeren Mengen arbeitet, wird wohl keiner so wenig der Beachtung gewürdigt, als das Salz. Wozu auch? Ift doch das Salz ein Ding, mit dem er schon von Kindesbeinen an bekannt und vertraut worden ist. Und bennoch ist gerade für den Seifensieder das Salz von immenser Bebeutung, wenn auch vielleicht weniger direct, so doch indirect, nämlich als Nohmaterial zur Bereitung des Aetnatrons. Ohne Salz kein Aetnatron, ohne Aetnatron keine Lauge!

Das Salz gehört zu benjenigen Rorpern, bie in ber Natur in gewaltigen Mengen und fast überall vorkommen; in der Erdrinde in gewaltigen Lagern, im Baffer des Meeres als integrirender Beftandtheil, in vielen Quellen in bebeutenben Mengen, in fleineren Mengen faft in allen Baffern und Strömen, und, unwiderlegbar ermiefen, fogar in der Luft. Es ift deshalb ein allgemein verbreiteter und fo bekannter Artikel, daß man ihn schlechtweg mit dem Namen Salz bezeichnet, ober auch als Steinfalz, Rüchenfalz, Rochfalz, Seefalz. Unfer leider allzu früh verftorbener Altmeifter Liebig nannte basfelbe in feinen Borlefungen gemeinhin "bas Salg aller Salze, das eigentlich fein Salz ist". Es ist hier nicht ber Ort, diefen eigenthumlichen Ausspruch näher auseinanderauseten; boch foll gleich hier ermähnt merden, daß die Chemie eine weit allgemeinere Erklarung für ben Begriff Salg hat, was für ben verehrten Lefer am besten ichon baraus erhellen wird, daß nach chemischen Begriffen fogar die Seife weiter nichts ift als ein Salg.

Das Salz bes Handels erscheint zumeist in zweierlei Gestalt: in großen Stücken als Steinsalz, oder in würfels förmigen Arnstallen als Rochsalz. Bom chemischen Stands

punkte aus betrachtet, sind beide Formen identisch, und der Chemifer bezeichnet beibe mit bem Namen Chlornatrium. In minder reiner Qualität von gelber bis dunkelbrauner Farbe, in hygrostopischen frystallinischen Massen fommt basfelbe auch als Seefalz und Mutterlaugenfalz in den Sandel. Das Salz (Chlornatrium) bilbet, je nach feiner Gewinnung, in reinerer Form entweder große, harte, weiße (auch bisweisen blaue und rothe) Stude, entweder undurchsichtig und formlos, ober burchicheinend bis burchfichtig, und bann meift in regelmäßigen ober unregelmäßigen Bürfeln, ober boch in Studen, die fich rechtwinklig spalten laffen, ober enblich größere ober fleinere, bis gang fleine, farblofe Bürfelfryftalle. Alle drei Formen haben den gleichen, einem Jeden bekannten eigenthümlichen Salzgeschmack und lösen fich alle brei gleich langfam, aber auch gleich vollständig im Baffer zu einer klaren, farblosen Flüssigkeit: Salzlauge. Das Salz hat bie eigenthümliche Eigenschaft, sich in faltem, wie in warmem Waffer gleich leicht und in gleichen Mengen zu löfen, und zwar bedarf 1 Theil Salz zu seiner vollständigen Lösung 3 Theile Waffer Gine concentrirte Salzlauge enthält mithin 25 Procent Salz. Das Rochsalz, welches durch Auskrhstalli= firen ber Soole in ben Grabirmerfen gewonnen wird, enthält gewöhnlich im Innern ber Arnftalle noch eine fleine Menge bieser Soole (b. h. concentrirte Salglösung) mechanisch eingeschlossen; baber erflärt es sich benn auch, bag basselbe beim Erhiten fniftert und dann unter einer fleinen Detonation zerplatt. In der Rothglühhite schmilzt es, bei noch höherer Temperatur verflüchtigt es fich ungerfett.

Das Salz kommt als solches in ber Natur fertig gebildet vor, und zwar:

1. In der Erdrinde in mächtigen Lagern als Steinsalz, in welcher Form es burch bergmännischen Betrieb gewonnen

wird. Die bedeutenbsten Salzbergwerke sind nächst dem leider zu Grunde gegangenen Wieliczka, das zu Staßfurt bei Magdeburg und das dei Erfurt, das erst vor mehreren Jahren entdeckte und in Betrieb gesetzte bei Sperenberg in der Mark, bei Segeberg in Holstein und bei Cardova in Spanien, in Bahern bei Berchtesgaden und Reichenhall, in Desterreich bei Salzburg und Isch und Kaluscz in Galizien, und sicherlich sinden sich im Erdinnern noch ungeheure Lager von Steinsalz, die noch ihres Entdeckers harren. So ist z. B. das ganze Terrain zwischen Halle a. S., Eisleben, Erfurt, Staßfurt und Magdeburg ein gewaltiges Steinsalzlager, das aller Wahrscheinlichkeit nach mit dem bei Sperenberg in inniger Verbindung steht. Die ganzen anhaltischen Herzogthümer stehen auf Salzboden, der bald mehr, bald minder tief zu Tage tritt.

- 2. In gelöster Form in den sogenannten Salzsoolen, natürlichen Quellen, welche größere Mengen davon gelöst enthalten, mit welchen sie sich, in der Tiefe über Steinsalzlager fließend, sättigen; zur Gewinnung des Salzes aus bieser Soole bedient man sich der Gradirwerke (s. weiter unten), wie solche bei Schönebeck, Kösen, Dürrenberg, Halle a. S. vorhanden sind.
- 3. Im Meerwasser, welches 3 bis  $3^{1}/_{2}$  Procent Kochsalz enthält und seinen salzigen Geschmack vornehmlich biesem Bestandtheile verdankt.
- 4. In der atmosphärischen Luft, besonders in der Gegend der Meerestüsten und in der Umgebung von Gradirswerken.
- 5. In den Säften der Pflanzen; die Asche derselben enthält oft nicht unwesentliche Procente Chlornatrium.
- 6. In allen Saften und Fluffigfeiten des Thierforpers, so 3. B. im Blut und Sarn.

Die ursprüngliche Bereitung bes Salzes aus Meerwaffer geschah durch einsaches Verdampfenlassen besselben in großen Behältern, ben sogenannten Salzgärten; da man bei der Billigkeit des Artikels Feuerung nicht anwenden darf, so empsiehlt sich dieses Verfahren nur in süblichen Klimaten, wo man die Sonnenwärme als Verdampfungsmotiv sich nugbar macht.

Das hierbei angewendete Berfahren ift an den Ruften bes Abriatischen, des Thrrhenischen Meeres, an den frangofischen, spanischen und portugiesischen Meerestüften oft ein fehr verschiedenes, und bementsprechend ift auch die innere Ginrichtung der Salzgärten im Allgemeinen eine verschiedene. Nur darin ftimmen fie alle überein, daß fie an einer geschütten Stelle hart am Meeresufer angelegt find, und daß das Meerwaffer, ehe es in die zur Abgabe des Salzes bestimmten fleinen Baffins gelangt, durch eine Menge anderer Baffins und Graben zu laufen hat, fo bag ichon burch ben weiten Weg eine nicht unwesentliche Berdunftung bewirft mird. Die vorhergehenden Baffins, in welche das Waffer direct aus bem Meere gesammelt wird, haben wesentlich ben 3med, mechanische Unreinigkeiten, Schlamm 2c. abseten zu laffen. Die fleineren Baffins, in benen mit Silfe ber Connenwarme bas Eindampfen bes Waffers bis jur Salzabicheidung bewirft wird, liegen nebeneinander und find burch schmale Damme voneinander getrennt.

Sobald das Wasser so weit eingedampft ist, daß es eine Salzkruste bildet, die zu Boden sinkt, beginnt man in regelmäßigen Zwischenräumen das gebildete Salz herauszusrucken und auf den vorgenannten Dämmen in Hausen zu schichten, welche man zum Schutze gegen Regen mit Stroh oder Seegras bedeckt. Das rohe Seesalz, welches auf diese Beise der Lufttrocknung ausgesetzt wird, enthält außer dem Hauptbestandtheile Chlornatrium noch die constanten Bestandtheile des Meerwassers: Chlormagnesium, schwefelsauren Kalt, schwefelsaures Kali, schwefelsaure Magnesia, Bromnatrium und Chlorfalium. Indem jene Hausen längere Zeit sich selbst überlassen bleiben, ziehen die zersließlichen Salze, z. B. Chlormagnesium und Chlorfalium, in den Boden ein, und das Seesalz bleibt ziemlich rein zurück. Das auf diese Weise gewonnene Kochsalz ist selten ganz weiß und enthält durchsschnittlich 95 Procent Chlornatrium und 2 die 3 Procent Wasser. Das schönste Seesalz ist das von St. Ubes in Portugal.

Dasselbe ist wie folgt zusammengesetzt:
Chlornatrium 95·19
schwefelsaure Magnesia 1·69
schwefelsaurer Kalk 0·56

schwefelsaurer Kalk 0.56 Wasser 2.45

Das Verfahren ber Geminnung bes Salzes aus ben Salzsoolen ist in der Theorie ganz dasselbe. Die Ausführung freilich ist eine unendlich verschiedene. Auch in diesem Falle handelt es fich um eine Berdampfung, gang wie beim Meerwasser. Da man jedoch in unserem Klima die Sonnenwarme jum Berdampfen nicht benuten fann, war man auf eine neue Methode der Berdampfung bedacht, und fo entftanden die heutigen Gradirmerke. Es ift eine bekannte Thatfache, daß eine Berdunftung um fo ichneller vor fich geht, je größer die Fluffigkeitsoberfläche ift, die mit der Luft in Berührung fommt. Diese Erfahrung ift bei den Gradirmerken in folgender Beife verwerthet worden. Man hat Dornenund Reifigheden gebaut, viele Kilometer lang, 7 bis 10 Meter breit und 20 bis 25 Meter hoch, über deren Decke eine geräumige hölzerne Goffe hinführt, welche Soolkaften heißt und nach verschiedenen Seiten fleine Nebengoffen abschickt. Die Salzsoole wird mittelst eines Pumpwerkes gehoben und ergießt sich oben in die Hauptgosse und von da, durch Stellshähne regulirt, in die Seitengossen und von diesen aus auf die Hecken, wo nun die Flüssigkeit anfänglich in dünnen Strahlen, später in Tropsen und Tröpschen von Zweig zu Zweig hinunterspringt. Es leuchtet ein, daß bei dieser Bertheilung einer verhältnißmäßig geringen Flüssigkeitsmenge auf einen so großen Raum die denkbar größte Oberslächensentsaltung stattsindet, und so ist es denn leicht zu erklären, daß die unten ansangende Soole eine viel concentrirtere ist, als die oben ausgegebene.

Ueberdies pflegt man die natürliche Soole durch Auflösen von rohem Steinsalz, welches als solches ohnehin oft nicht zu verwerthen ist, concentrirter zu machen; man nennt dieses Verfahren "Anreichern". Die Anreicherung der Soolen läßt sich mithin in zwei Phasen spalten: 1. fünstliche Erhöhung des Salzgehaltes der ursprünglichen Soole, und 2. Verminderung des Wassergehaltes der angereicherten Soole.

Die Verminderung des Wassergehaltes ohne Anwendung von Wärme heißt das Gradiren der Soole und wird durch die vorstehend beschriebenen Gradirhäuser oder Leckwerke bewirkt. Eine jede derartige Dornenhecke (Gradirwand) ruht auf dem sogenannten Sumpse, einem aus Holz construirten wasserdichten Bassin von der Länge der Gradirwand, welches die an den Dornen herabrinnende gradirte Soole auszunehmen bestimmt ist. Das Heben der Soole auf die Gradirhäuser wird durch Dampstraft, Wasserräder oder Windmühlen bewirkt. Letztere besinden sich dann gewöhnlich gleich auf den Gradirhäusern selbst, z. B. in Schönebeck.

Ist die von den Dornen herabgefallene, im Sumpfe gesammelte Soole noch nicht siedewürdig, so läßt man sie von neuem von den Gradirwerken herabsallen, so lange, bis man die Siedesoole erhält, welche auf den größeren Salinen, wie z. B. in Kösen, Schönebeck, Dürrenberg, 23 bis 25 Procent Salz enthält, während die Rohsoole nur 5 bis 12 Procent enthält.

Das Herabfallenlaffen der Soole erfüllt außer Concentration jugleich noch einen anderen 3med: Reinigung berfelben. Ja, nach ben besonderen Bestandtheilen ber Soole icheiden fich vornehmlich ichmefelfaurer und fohlenfaurer Ralt ab und überziehen frustenartig die Dornen; die Dornen werden in 1 bis 2 Jahren ganglich incruftirt und muffen bann burch neue erfett werden. Die Rrufte ift fteinhart und führt baber ben Namen Dornstein. Es ift natürlich, bag diefer auch kleine Antheile von Rochfalz enthält, welche frystallinisch sich außen ablagern. Der hauptbestandtheil ift Bpps, welcher von dem in ihm enthaltenen Substangen eine grauliche Farbung hat. Man verwendet ben Dornftein im getrochneten und gepulverten Zustande als Dungemittel, jum Beftreuen von Wegen 2c. 3m Sumpfe, bem Baffin, in welchem die Soole fich sammelt, fest fich ein Bodensat ab, ber den Ramen Sinter führt und aus benfelben Ingrebienzen zusammengesett ift, wie ber Dornstein, mit welchem er auch die grauliche Farbe theilt.

Das Bersieben ber Soole bezweckt eine weitere Conscentration bis zu bem Grabe, wo die Salzlösung nicht mehr alles Salz gelöst zu erhalten vermag und dieses in kleinen Würseln sich abscheidet. Diese Operation wird in sogenannten Siedepfannen aus gehämmerten, zusammengenieteten Eisensplatten vorgenommen, welche auf ber eingemauerten Feuerung ruhen und von einem trichterförmigen Dampsmantel bedeckt sind, der sich oben in eine Art Schornstein sortsest und dazu dient, den gesammten Wasserdamps in die Lust zu leiten.

Die zum Berfieden fommende Soole enthält immer noch fleine Antheile von Spps und ichmefelfaurem Natron, welche fich beim Sieden theils als Schaum, theils als Schlamm abicheiden, von denen erfterer ab-, letterer mit Löffeln herausgeschöpft wird. Sobald fich auf ber Oberfläche ber fiebenden Fluffigkeit eine Salzhaut bildet, beginnt der zweite Theil bes Bersiedeprocesses, bas sogenannte Soggen, und zwar entweder in benselben Siedepfannen, oder in besonderen von ber aleichen Ginrichtung, ben Soggepfannen. Be nachbem man bas Salg gröber oder feiner fornig zu erhalten municht, muß die Reuerung mehr ober minder regulirt werden. Um feinförniges Salz zu erhalten, tann bie Soole in ununterbrochenem Sieden bleiben; jur Erlangung eines grobkörnigen Salzes bedarf es einer geringeren Temperatur; es erhellt hieraus, dag die Beminnung eines feinkörnigen Salzes schneller zu bewerkstelligen ift, und zwar kann man in der gleichen Zeit bas Bierfache feinkörnigen Salzes produciren.

Die oben erwähnte Salzhaut sinkt, wenn sie schwer genug geworden ist, endlich keine oder nur eine sehr schwache Salzhaut zeigt. Das gebildete Salz wird dann heraussgenommen (ausgewirkt) und in konische Weidenkörbe (Salzkörbe) gethan, in denen man dasselbe abtropfen läßt, bis nichts mehr abkließt. Schließlich kommt es zum Trocknen in die Darrstube und ist nach dem Trocknen Handelswaare.

Die Gewinnung des Steinsalzes ist eine bergmännische. Wo das Steinsalz zu Tage tritt, kann ähnlich wie in einem Steinbruch versahren werden. Befindet sich die Salzschicht jedoch unter anderen Gebirgsarten, so gelangt man mittelst Stollen oder Schächten zu jener. Die Tiefe, in welcher sich an verschiedenen Orten das Salz unterhalb der Erdobersläche sindet, ist sehr verschieden, und beträgt z. B. bei Heinrichsshall 91 Meter, bei Schönebeck 555 Meter, bei Staffurt

260 Meter. Das letztgenannte Steinfalzbergwerk, bessen Entbeckung 30 und seine völlige Erschließung 10 Jahre datirt, ist zur Zeit das großartigste in ganz Europa, und lasse ich daher, da ich dasselbe aus eigener Anschauung kennen gelernt habe, eine kurze Beschreibung desselben folgen. Die bei Staßsurt entdeckte Salzschicht hat eine durchschnittliche Mächtigkeit von circa 600 Meter, welche ihrer chemischen Zusammensetzung nach in vier Abtheilungen gebracht werden fann, von denen die Steinsalzregion die unterste Schicht bilbet.

Um in das Bergmert einzufahren, ift Meldung beim Bergamte nothwendig, wo man gegen Erlegung von 3 Mark bie Erlaubniffarte jum Ginfahren erhalt und einem Steiger überwiesen wird. Diefer veranlagt ben Besucher des Bergwerts zum Wechseln ber Garberobe, mas zum Schute ber Rleidung durchaus nothwendig ift. Man erhält das vollftändige Sabit eines Bergmanns und ichlieflich bas Grubenlicht, womit man bann bie Wanderung in die Tiefen ber Erbe beginnen fann. Es ift ein eigenthümliches Befühl, welches Einen beschleicht, wenn man Abschied nehmen will vom Tageslicht; ein Gefühl, bas nicht gerade beimlicher gemacht wird durch das Brausen und Stöhnen der foloffalen Maschinen, die bald die Schäte des Erdinnern, bald unterirdische Wasser ans Tageslicht forbern. Ich bitte bie Leser nun, mich auf meiner Fahrt in die Unterwelt zu begleiten und mit mir einzusteigen in den Sahrstuhl. 3mei folche Fahrstühle, an maffiven Drahtseilen hängend, bewegen fich nebeneinander, ber eine in die Tiefe, der andere hinauf ans Tageslicht. Bier Bersonen haben stehend Blat im Sahrstuhl; hinter diesem wird die Bitterthur geschloffen, und die Bollenfahrt beginnt, erft ziemlich langfam, bann schneller. Unfänglich ist ber circa 1200 Jug tiefe Schacht noch matt erhellt vom

Erbenlichte, und man fieht hart neben fich die Steinmaffen, an benen man hinunterfährt, man fieht und hört eine schmutige Mluffiateit hinuntertropfeln und auf ber anderen Seite ben leeren Raum, in dem der zweite Fahrftuhl feinen Weg geht. In dem Mage jedoch, wie das Erdenlicht abnimmt, und bie flackernden Grubenlampchen die nothige Beleuchtung gewähren muffen, wird die Fahrt ichneller, unheimlich schneller, man fieht nur noch schmutignaffe Steinwände, bismeilen von großen ichwarzen Stellen unterbrochen, man hört, wie einzelne große Tropfen herabfallen auf die großen Bute, die das Saupt bebeden, und daneben gahnt ein schwarzer Abgrund. Auch ein fehr unliebsamer Druck auf das Trommelfell macht fich geltend. Mit ber Schnelligkeit ber Fahrt nimmt auch das Raffeln bes Fahrftuhls und das Saufen zu. Plötlich hört man ein furchtbares Rrachen, das gar fein Ende nehmen zu wollen icheint. Bas mar bas? Rif vielleicht das Seil? Der Obersteiger beruhigt uns bald: "In ben Stollen wird gesprengt." Die Stollen find horizontale Bange, die von dem Hauptschachte seitwarts in bie Erbe abzweigen, und die großen ichmarzen Stellen, die bismeilen die naffe Steinmand unterbrechen, find eben die Mündungen biefer Stollen.

Noch ist der Donner kaum verhallt, so tritt schon wieder ein eigenthümliches Alappern an unser Ohr, und wenige Secunden darauf kommt aus dem gähnenden Abgrund ein matter Lichtschein und dicht hinter ihm der andere Fahrstuhl, der besetzt mit Grubenarbeitern, in gespenstischer Haft dem Tageslichte entgegeneilt; ein kurzes "Glückauf!" und im Nu ist er hoch über uns und unseren Blicken entschwunden. Nach einer kaum zwei Minuten währenden Fahrt sind wir endlich unten angesangt am Fuße des Schachtes und sehen uns in einen großen, verhältnismäßig hohen Raum versetzt,

beffen Umfang und Ausbehnung bei dem mystischen Halbbunkel nicht gleich zu erkennen ist. Nur das plögliche Auftauchen und Berschwinden von Lichtern, ein Pfeisen, ein Rafseln geben Aunde davon, daß wir es hier mit einem gewaltigen Raume zu thun haben. Die Stätte, wo wir aussteigen und die man mit gewissem Recht den Personenbahnhof nennen könnte, ist von massivem Gebälk umgeben und von dem herabtriesenden Wasser seucht und ziemlich schmutzig.

Diese Scenerie andert fich jedoch, sobald man nur wenige Minuten von Dieser Stätte fich entfernt. Dann herrscht absolute Trodenheit und die gröfte Sauberfeit. Das Innere bes Staffurter Bergwerkes ift fo ausgedehnt, daß die Länge ber dort befindlichen Wege zusammen mehrere Meilen beträgt: es ist ein richtiges Labyrinth, in dem man sich ohne Führer fdwerlich zurechtfinden wurde, zumal die verschiedenen weiten, bogenförmigen Bange alle einander ahnlich feben. Wir befinden uns hier im dichten Steinfalz, bas meift milchig trub, oft aber auch wunderbar flar und durchsichtig ift. Es giebt Stellen, in benen basfelbe fo burchfichtig ift, bag man einen Fuß tief und weiter in die Steinsalzwände oder in den Fußboden zu unseren Füßen hineinschauen kann, und es macht einen fast feenhaften Eindruck, wenn die matten Flammen ber Grubenlichter hundertfach von Decke, Boben und Banden gurudgeworfen merben; im vollften Sinne bes Wortes von Wänden von Arnftall. Die Würfel, welche unfer Rochfalg charakterifirt, ift auch bem Steinfalg eigen, und wenn wir auf eines ber oft am Boden liegenden Stude einen geschickten Schlag mit ber einfachen Rlinge eines Tafchenmeffers führen, fonnen wir folche Stude in die schönsten Würfel spalten, nuße bis fauftgroß und so hell und flar, wie das ichonfte Rruftallglas.

Stellenweise, besonders da, mo zwei folder bogenförmigen Bange fich freugen, erweitern fich biefelben gu Sallen, zu Räumen, von bisweilen impofanter Sohe und Ausdehnung. Ich will hier nur eines solchen Raumes gedenken, ber von bedeutender Sohe ift und beffen Dede fich tuppelförmig wölbt; diefer Raum wird die Rirche genannt und es wird darin auch wirklich jährlich mehrmals gepredigt. Genau genommen ift bas gange Bergwert ein einziger großer Dom, benn über ben hier beschriebenen unterften Stollen befinden sich noch weitere nach demselben Brincipe abgebaute Stollen. Gin reges Leben herricht da unten! Biele Sunderte von Arbeitern find beschäftigt, die Schäte ber Tiefe gu gewinnen. Das Sprengen mit Bulver ift die erfte Operation, vermitteft welcher junachft größere Stude von Steinfalz von ber Besammtmaffe losgelöft merden; dann beginnt die zweite Arbeit bes Bergmanns, bas Berkleinern mit ber Spighade. Da es hier unten ftets gleichmäßig warm ift, fieht man die Arbeiter meist gang ober ziemlich nacht ihre Arbeit verrichten. folgt bas Transportiren bes zerfleinerten Salzes nach bem Forberichacht, bas heißt ber Stelle, an welcher bas gepochte Mineral zu Tage befördert wird. Dieser Transport wird auf Gifenbahnen bewertstelligt, deren Beleife aus den verichiedenen Seiten des Bergwertes nach dem Förderschachte führen. Es macht einen eigenthumlichen Gindruck, wenn ein jolcher Gifenbahnzug durch die Dunkelheit dort unten dahineilt, gespenftisch beleuchtet burch die Grubenlichter der darauf befindlichen Bergknappen. Das Fördern geschieht in größeren Fahrstühlen. ähnlich den jum Bersonenverfehr dienenden, und die unterirdische Mündung des Forderschachtes fann mithin als der Güterbahnhof des Bergwertes betrachtet werden.

Alles bisher Gefagte bezieht fich auf die unterfte Region, bie des weißen Steinfalzes; darüber befinden fich die Regionen

bes rothen und blauen Steinsalzes. Die Stollen, welche in biese Regionen führen, gewähren bei richtiger Beleuchtung einen noch schönern Anblick; sie sind jedoch nicht so imposant, weil die geringere Dicke dieser Schichten eine größere Höhenentfaltung nicht gestattet.

Diese Regionen enthalten auch nicht mehr reines Chlornatrium, sondern ein mit einem anderen Mineral durchsetzes Steinsalz; dieses Mineral heißt Sylvin und ist fast chemisch reines Chlorkalium, ein dem Chlornatrium sehr nahe verwandter Körper, welcher heutzutage das Rohmaterial zur Darstellung der Pottasche abgiebt.

Im Allgemeinen theilt man das Staßfurter Salzbergswerk in vier Schichten, deren unterste, die Anhydritregion, das reine Steinsalz enthält und 685 Fuß mächtig ist. Darsüber liegt die Polysalitregion, 200 Fuß hoch, unreines Steinssalz, welches schon leicht lösliche Chlormetalle (Chlormagnessium 2c.) und schwefelsaure Verbindungen des Kalis, Magnessiums 2c. beigemengt enthält. Hierauf folgt die Kieseritregion, 180 Fuß hoch, Steinsalz mit ziemlich beträchtlichen Beismengungen des in technischer Hinsicht wichtigen Kieserits. Zuletzt kommt endlich die Karnallitregion, die vorher bezeichsnete Schicht des rothen und blauen Steinsalzes, mit den eigentlichen Kalisalzmineralien: Karnallit, Sylvin, Kainit und Vikromerit, welche man gemeinhin mit dem Collectivnamen "Abraumsalze" bezeichnet.

Die gewaltige Ausbehnung des Staffurter Salzlagers, sowohl in Bezug auf Weite als Tiefe, läßt dasselbe als eine fast unerschöpfliche Quelle der Rohmaterialien erscheinen, welche die Grundlage unserer Sodas und Pottaschenindustrie bilden, mithin auch die Grundlage zur Bereitung des Aetsnatrons, der kaustischen Soda, des Seisensteins, der Laugen, d. h. der nothwendigsten und wichtigsten Chemifalien,

welche der Seifenfieder zur Fabrikation seiner Seifen bedarf.

Es erhellt hieraus leicht, daß das Salz im Allgemeinen und das Staffurter Salzwerk im Besonderen eine weit größere Aufmerksamkeit von Seiten der Seifenfabrikanten verbient, als das bisher wohl der Fall gewesen ist, und es sollte uns freuen, wenn vorstehender Aufsatz dem einen oder dem anderen unserer Leser Beranlassung geben würde, dieses großartige Werk der Natur aus eigener Anschauung kennen zu lernen.

#### 5. 28affer.

Das Waffer, welches bekanntlich einen wesentlichen Bestandtheil aller Seifen ausmacht, muß unstreitig zu den Rohsmaterialien gezählt werden. Ohne Wasser keine Laugen — ohne Laugen keine Seifen.

Fast brei Biertheile unserer Erdoberfläche sind mit Wasser bebeckt, Ströme und Flüsse durchströmen sie nach `allen Richstungen; es steigt als Dampf in die Luft, bildet Wasser (Wolken) und fällt als Regen wieder auf die Erde zuruck.

Es geht kein Tropfen Wasser auf der Erde verloren. — Die Erde wird vom Basser durchdrungen, verschiedene Salze und Stoffe werden aufgelöst, theilen sich dem Basser mit und üben einen nachtheiligen Einfluß auf die Seisenfabrikation aus.

Wir unterscheiden im gewöhnlichen Leben weiches und hartes Wasser.

Weiches Waffer. Weiches Waffer bleibt beim Rochen flar, eine Seifenlösung bringt darin keine Flocken hervor, und, zur Trockne eingedampft, bleibt nur ein geringer Rücksitand von erdigen Substanzen. Unter weichem Waffer versitehen wir Regens und Flußwaffer. Es eignen sich diese am besten zum Waschen der Wäsche und zum Sieden der Seifen.

Hartes Wasser. Hartes Wasser, zur Trockne eingebampft, hinterläßt von 100 Theilen 2 bis 3 Theile, ja oft noch mehr, feste Substanz, welche hauptsächlich aus kohlenssaurem und schwefelsaurem Kalk (Gyps) besteht, zurück.

Enthält bas Waffer mehr als 3 Procent Rückstand, so kann es nur bann zur Laugenfabrikation verwendet werben, wenn man es zuvor einige Stunden lang eindampft und mehrere Stunden stehen läßt, damit sich der Rückstand absiehen kann.

Beim Verdampfen großer Bassermengen, z. B. in Dampfstessen, seben sich die fremden Salze und Basen als Resselsstein und Schlamm ab und zu Boden.

Hartes Wasser wird beim Kochen überhaupt trübe; mit Seisenlösung vermischt oder gekocht, zeigen sich massenhafte Floden von zersetzter Seife.

Hieraus erklärt sich, daß Bohnen, Linsen, Erbsen 2c. beim Rochen in hartem Wasser nicht weich werben wollen.

Es bildet sich nämlich eine dunne Kalkrinde um die Früchte und verhindert bemnach ein Eindringen bes Waffers.

In der Erde, wo organische Stoffe verwesen, findet das durchsickernde Wasser Rohlensäure; nun findet aber das gestildete kohlensaure Wasser in den meisten Erds und Steinsarten kohlensaure Kalkerde 2c., von denen es ctwas auslöst. Aus diesem Grunde enthält fast alles Quellwasser, Brunnenswasser kohlensauren Kalk, schwefelsauren Kalk 2c. Alles Brunnenwasser ist sogenanntes hartes Wasser. — Fließt dieses Wasser weiter, so entweicht die Kohlensäure wieder, und der kohlensaure oder schwefelsaure Kalk setzt sich als Schlamm ab. Es ist sodann kalksreies, oder weiches Wasser.

Um den Härtegrad eines Waffers zu erfahren, wendet man vielfach nochstehende Methode an, welche zwar nicht die

zuverlässigiten, jedenfalls aber für die Praxis hinveichend genaue Resultate ergiebt, und, was dabei die Hauptsache ist, sie ist leicht aussührbar. Dieselbe besteht nämlich auf der Bersetzung der im Wasser vorhandenen Substanzen durch eine Seisenlösung von bestimmtem Gehalte. Zur Erkennung der Endreaction ist das zu untersuchende Wasser mit einer beliebigen, jedoch sich stets gleichbleibenden Menge gerötheter Lackmustinctur hellroth gefärbt.

Sobalb alle Erbsalze durch die Seife zerlegt sind, nimmt die Flüssigkeit durch einen Zusat von einem Tropsen Seifenslösung wieder eine blaue Farbe an. Die Seisenlösung ist so normirt, daß 20 Kubikcentimeter berselben durch 100 Kubikscentimeter einer gesättigten Gypslösung zersett werden. Hiernach bestimmt sich auch der Härtegrad eines Wassers, so daß dersselbe bei einem Wasser, von welchem 100 Kubikcentimeter 20 Kubikcentimeter Seisenlösung erfordern, mit 20 bezeichnet wird, oder, mit anderen Worten, die verbrauchten Kubikcentismeter Seisenlösung drücken unmittelbar den Härtegrad des untersuchten Wassers aus.

Es sei hierbei erwähnt, daß man sich hierzu einer ganz neutralen Kernseife bedienen muß, welche man sich zu diesem Zwecke besonders herstellen muß.

Kohlensäure im Wasser. Kohlensäure im Wasser entbect man, wenn man klares Kalkwasser hineintröpfelt, wonach eine Trübung entsteht, welche nicht wieder verschwindet.

Kalferde im Wasser. Kalferde findet man leicht durch Zusat von kleesaurem Ammoniak, und darf die dadurch entstandene Trübung durch Zusat von Salmiak nicht wieder vergehen.

Schwefelsäure im Wasser. Schwefelsäure verräth sich sofort durch salzsaure Barntauflösung, jedoch darf die dadurch entstandene Trübung durch Zusatz von Salzsäure nicht wieder verschwinden.

Eisenoxybul im Wasser. Eisenoxybul findet man im Wasser durch Zusatz von rothblausaurem Kali, welches einen blauen Niederschlag giebt.

Eisenornd im Wasser. Gifenornd wird burch Gall- apfel entbeckt, welche bas Wasser ichwarz farben.

Chlor im Wasser. Chlor findet man durch eine Aufslösung von salpetersaurem Silber (Höllenstein); es darf aber auch die hierdurch gebildete Trübung durch Zusatz von Schwefelssäure nicht wieder aufgehoben werden.

Rohlensaurer Ralf im Wasser. Will man sehen, ob bas zu untersuchende Wasser tohlensauren Kalt enthält, so bringt man ein Stückhen Pottasche in bas Wasser; bleibt es klar, so ist kein kohlensaurer Ralf darin enthalten.

### 6. Wasserglas.

(Riefelfaures Natron. - Riefelfaures Rali.)

Das Wasserglas ist eine Verbindung von Kieselsäure und Alkalien. Im Jahre 1818 wies Professor Fuchs in München nach, daß man das Glas im Wasser auflösen könne, und er nannte dieses stüssige Glas "Wasserglas".

In Deutschland existiren 8 Wasserglassabriken, welche nicht nur ganz Deutschland, Defterreich-Ungarn und Jtalien, sonbern auch Rußland, Schweden, Dänemark und einen großen Theil Amerikas 2c. mit Wasserglas becken.

Das Wafferglas wird theils aus Infusorienerbe und Lauge auf bem sogenannten nassen Wege, und theils aus Quarzpulver oder feinem weißen Ries (Sand) und calcinirter Soda oder Bottasche auf dem Schmelzwege gewonnen.

Die erftere Methode besteht im Besentlichen furz darin, bag man in einem spitz zugehenden Holzgefäß 20. bis 21gradige Lauge mittelst Dampfes zum Sieben bringt und berselben bei

ununterbrochenem Sieben nach und nach die Infusorienerbe zusett, welche sich nach längerem Durchsieben auflöst und ein 28 bis 30° B. wiegendes Wasserglas giebt; auf 100 Pfund Lauge genügen 240 bis 250 Pfund Insuscienerbe.

In den meisten Wasserglassabriken wird das Wasserglas durch Zusammenschmelzen von 44 bis 45 Theilen seinstem weißen Streusand oder Quarzpulver, 3 Theilen Holzkohlen=pulver und 22 bis 23 Theilen Soda oder Pottasche dargestellt.

Das Verfahren ist kurz folgendes: Zuerst werden die obengenannten Körper in einem besonderen Kaume innig mitseinander vermischt, kommen dann in den Schmelzosen, worin die Masse in 8 bis 10 Stunden in eine flüssige Masse zusammengeschmolzen ist.

Dieselbe wird nun durch besondere Borrichtungen absgelaffen, um sie in großen, oft 30 bis 50 Pfund schweren Glastlumpen erstarren (erkalten) zu lassen.

Hierauf wird das Glas vermittelst starker Schlags oder Stampswerke in kleine Stückhen zerkleinert, diese kleinen Stückhen werden nun mit starken Walzwerken zu Pulver gemahlen und gesiebt. Dies ist das Wasserspulver, welches der Frachtersparniß halber in dieser Form in weit entsernte Gegenden versandt wird. Dieses Pulver löst sich mittelst Dampses in der zweisachen Menge Wasser leicht auf, doch muß man hierzu sich entweder Doppelkessel oder konischer, trichterartiger, hölzerner Bottiche bedienen, damit sich das Pulver nicht zu Boden des Apparates setzen kann. Aus 100 Pfund Pulver erhält man circa 300 Pfund 38= bis 40grädiges Wasserglas.

Das Raliwasserglas, aus Rieselsäure und Pottasche bargestellt, wird zu Schmierseisen, und bas Natronwasserglas,
aus Rieselsäure und Soda fabricirt, zu Niegelseisen verwendet.
Das specifische Gewicht vom Wasserglas ist 1·3. Das Wassers
glas ift wasserhell.

# Fette und Bele.

Einen höchst nutbaren Stoff, sowohl für den menschlichen Haushalt überhaupt, als für die uns hier berührenden Gegenstände der Toilette insbesondere, bilden die Fette. Bon vornherein unterscheiden wir ihrer dreierlei: flüssige (fette Dele), weiche (Schmalz) und harte (Talg). Im Allgemeinen gehören die ersteren den Pflanzen, die zweiten den Bögeln oder fleischfressenden Säugethieren und die letzten den pflanzenfressenden Säugethieren an.

Blicken wir um uns her, so finden wir in fast allen Pflanzen, wenigstens in geringer Menge, settes Del. Am reichlichsten ist dasselbe jedoch stets in den Samen (Mandeln, Mohn, Lein u. dgl.) vorhanden, aus denen es auch durch Auspressen, häufig mit Anwendung von Wärme, gewonnen wird. Das Vorsommen und die Gewinnung des Schmalzes und Talges sind zwar bekannt, allein eine aussührliche Behandlung dürste den Lesern erwünscht sein. Zu bemerken ist nur noch, daß die mit Wasser ausgekochten Fette weiß bleiben, weil sich hierbei die Erhizung nicht über 100° C. steigern kann, während dagegen die ausgeschmolzenen Fette durch die stärkere Erhizung häusig gelblich oder dunkel werden. Wenden wir uns nun zu den eigenthümlichen Eigenschaften aller dieser Fette.

Im Gegensat zu den ätherischen Delen sind die fetten Dele und Fette überhaupt nicht flüchtig; sie verdampsen durch Erhitzung nicht, sondern werden nur dünnschississer und erlangen in höherem Grade die Fähigkeit, in poröse Stoffe einzuziehen. In dieser Fähigkeit, zusammen mit ihrer Geschmeidigkeit, sind, nebenbei bemerkt, verschiedene Berwendungen der Fette begründet, z. B. das Einölen von Leder; ferner benutt man die sette einsaugende Kraft poröser Stoffe: Thon, Magnesia 2c., um Fettslecke aus Papier, Holz 2c. zu entsernen; eine weitere hierin beruhende Eigenschaft, das Durchscheinendmachen dünner Stoffe, z. B. des Papiers, wird zu Transparentgemälden, Durchzeichnungen u. s. w. benutt.

Alle Fette sind leichter als Wasser und in demselben unauslöslich. Um indessen dennoch Del und Wasser zu verbinden, reibt man das erstere mit schleimigen Substanzen (arabischem Gummi, Eiweiß 2c.) und dann mit dem Wasser zusammen. Es entsteht dann eine milchige Flüssigkeit, welche man Emulsion nennt. Aehnliche Emulsionen entstehen, wenn man ölreiche Samen (Mandeln u. dgl.) bei allmählichem Busat von Wasser zu Brei zerstößt und nach größerem Wasserzusat die milchweiße Flüssigkeit abseiht. Eine gleiche Emulsion bildet auch die Milch der Thiere, in welcher die Butter (Fett), in ganz kleine Kügelchen zertheilt, durch den Käsestoff (Schleim) schwebend erhalten wird.

Eine eigenthümliche Eigenschaft scheidet alle Fette in zwei große Classen. Dies ist ihr Berhalten gegen ben Sauerstoff der Luft. Sie alle saugen ihn zwar ein und werden durch ihn dicklicher, verwandeln sich in einen Zustand, in dem sie übel riechen und schmecken und den wir ranzig nennen; allein eine Anzahl von Fetten wird vollständig trocken und hart: austrocknende Dele, während die anderen weich bleiben und nur sehr klebrig werden: sogenannte Schmieröle.

Bu den ersteren, welche man auch Firniföle nennt, gehören unter anderen: Lein-, Mohn-, Hans-, Kürbiftern-, Wallnuß- und das geschätzte Ricinusöl. Für sämmtliche Gegenstände der Toilette sind die Firniföle von ungleich geringerem Werthe als die anderen. Zu Haarölen z. B. können sie nur von Unwissenden verwendet werden. Nur das Ricinusöl sindet bedeutenderen Gebrauch.

Die weich bleibenden Dele in ihrer großen Mannig-faltigkeit sind dagegen für diese Zwecke außerordentlich nugbar. Es gehören hierher das Oliven- und Provenceröl, Mandel-, Raps-, Rübsen- oder Brennöl, Cocosnuß-, Palm-, Halmuß-, Buchnuß-, Kirsch-, Apfel-, Birnenkern- u. dgl. Dele, sowie auch die Cacaobutter, das Muscatnuß- und Blüthen- und Lor-beeröl. Zu ihnen allen, sofern sie Verwendung in der Fabri-kation von Toilettengegenständen sinden, gelangen wir ein-gehend zurück.

Unter ben thierischen Fetten (Schmalz und Talg) werden in dieser Beziehung Schweine- und Gänseschmalz, Butter, Klauensett, Marksett oder Rindermark, Fischthran, dann Walrath und schließlich das Wachs unsere Ausmerksamkeit noch besonders in Anspruch nehmen.

Nach dieser Uebersicht gehen wir auf die Bestandtheile ber Fette näher ein. Alle Fette sind, wie dies der Chemiker Chevreul zuerst nachgewiesen hat, aus mehreren verschiedenen Fettarten zusammengesetzt, in welche sie sich, ohne chemisch zersetzt zu werden, scheiden lassen. Wird irgend ein flüssiges settes Del der Kälte ausgesetzt, so erstarrt es zum Theil, es scheidet sich in eine seste und eine slüssige Masse. Die sestannte Stearin, die flüssige das minder allbekannte Elain. Beide Fette sind in absolutem Alkohol (stärkstem Spiritus) löslich. Wenn man Talg mit Spiritus erhigt und dann wieder erkalten läßt, so sindet man das

wieder ausgeschiedene Stearin als eine weißliche, blätterige und ein wenig glänzende Masse am Boden des Gefäßes. Wird dann der Spiritus verdampft (abdestillirt), so bleibt das Elain als ein dickslüssiges Del zurück. Hiermit haben wir im Wesentlichen zugleich einige Gewinnungsweisen dieser beiden sehr nutharen und wichtigen Fettstoffe vor uns.

Stearin und Clain bilben also die hauptsächlichsten Bestandtheile aller Fette. Je nachdem nun das erstere oder letztere in einem Fette vorwaltet, erscheint dasselbe härter oder weicher; im Talg ist am meisten Stearin, in den dünnsstüffigen Delen, Baumöl u. s. w., am reichlichsten Clain enthalten. Aehnliche besondere Fettstoffe, das Palmitin, welches den sesten Bestandtheil des Palms und Cocosnußöls. das Margarin, welches den sesten Bestandtheil der Schmalzsarten, und das Olein, welches den flüssigigsten Bestandtheil der Firnisöle bildet, haben für uns hier keine weitere Bedeutung.

Auch nur annähernd können wir vorläufig auf die Fettfauren eingehen. Jebes einfache Fett, Stearin, Clain 2c. befteht nämlich wiederum aus einer beftimmten Saure (Stearin=, Elain= 2c. Saure), verbunden mit einem eigen= thumlichen Stoffe, den man Glyceriloryd nennt. Durch Behandlung verseifter Fette mit einer Saure, g. B. Effig, scheidet sich eine Fettmasse aus, die man nach dem Aussehen für Talg halten könnte. Talg ift fie indeffen nicht, denn fie löft fich vollständig in heißem Spiritus auf und farbt Lactmuspavier roth (reagirt sauer). Es ift ein Gemisch von Stearin- und Glainfaure. Durch Abpreffen gwifchen Lofdpapier gewinnt man die erstere gang rein. Sie ift blendend weiß, etwas burchscheinend, fehr hart und sprode und ichmilat bei 70° C. Es ist das befannte Stearin des Handels, aus bem Rerzen gemacht werden und das auch für Bomaden. u. f. w. in großen Maffen Berwendung findet.

Ebenso ähnlich als die Stearinsäure dem Talg, ist dem Aussehen nach die Clainsäure dem Baumöl; durch ihre Lös-lichkeit in kaltem Spiritus, sowie durch saures Reagiren unterscheidet sie sich ebenfalls von demselben. Für uns ist sie, namentlich betreffs der Fabrikation von Schmier-und Riegelseisen und einiger Toilettenseisen, von Be-beutung.

Die Fette bilben gleichsam salzartige Berbindungen aus Stearin-, Elain-, Margarin- 2c. Säure, und da bekanntlich in einer jeden solchen auch eine Base vorhanden sein muß, so sinden wir diese bei ihnen allen jedesmal in dem Glyceril- orhd. Dies ist aber ein nicht minder interessanter und nutharer Körper als die Fettsäuren. Das Glyceriloryd verwandelt sich nämlich bei der Darstellung durch Aufnahme von Wasser sogleich in Glycerin oder Delsüß, einen Stoff, der durch seine außerordentliche Ausbarkeit, namentlich in der letzten Zeit, zu hoher Wichtigkeit gelangt ist und auch für die Toilettenchemie große Bedeutung gewonnen hat.

Nach dieser kurzgefaßten, doch hoffentlich ebenso allverständlichen, als erschöpfenden Uebersicht aller für uns in Betracht kommenden Fettstoffe sei es uns vergönnt, noch die allgemeine Nutharkeit aller Fette kurz zu überblicken. Eine große Anzahl sowohl thierischer, als Pflanzensette dient uns unmittelbar als Nahrungsmittel. Ihnen schließen sich dieselben und andere (Ricinusöl, Leberthran und viele andere) als Arzneimittel an. In stattlicher Reihe folgen die Firniföle und nicht minder die Schmieröle zu techsnischen und industriellen Zwecken der mannigfachsten Art. Dann kommt der uns hier vorzugsweise berührende Gebrauch für die Fabrikation von Toilettens, Luxuss, Berschönerungssund Reinlichkeitsmitteln, Pomaden, Haarölen, Kerzen dis herab zu der wahren Unendlichkeit der Seifen.

Eine ber interessantesten Verwendungen der Fette ist die zu Beleuchtungsstoffen. Dazu dient bekanntlich eine große Anzahl von ihnen, und zwar nicht blos an und für sich oder mit anderen zusammengeschmolzen, sondern auch in ihren Bersetzungsproducten. Es wird nämlich auch Leuchtgas aus ihnen dargestellt, indem man sie auf glühendes Sisen tröpfeln läßt und das hierdurch erzeugte Gas (Delgas) in Gasometern auffängt. Ein solcher Leuchtgasapparat im Kleinen ist eigentlich jedes Licht oder jede Flamme überhaupt. An dem Lichte beginnt die Verbrennung mit Hilse eines leicht brennbaren Körpers (des Dochtes); die durch sein Andrennen erzeugte Wärme schmilzt das Fett, welches nun vernöge der Capillarität im Docht emporsteigt, hier, durch die Flamme weiter erhigt, in Leuchtgas zersetzt wird und als solches brennt und leuchtet. Diese kleine Abschweisung wolle man freundlichst verzeihen.

Wir überblicen nun noch die Nugbarfeit und Gigenschaften der Fette für unsere speciellen Zwecke: die Berwendung zu Toilettengegenftanden. Aus harten und weichen Fetten im richtigen Berhältnig werden die mannigfachen Bomaden zusammengeschmolzen, in beren härteren (Stangenpomaden 2c.) mehr Wachs, Talg 2c., in beren weicheren mehr Schmalz, Provencerol u. bgl. Berwendung finden. Haarole erfordern fast nur gang fluffige Fette, und zwar aus ber Reihe der Schmierole. Bon ben Firnifolen finden einige Rlebevomaden Unwendung. Für febr feine Sachen, zu Lippenpomaden, Goldcream u. A. kommen Cacaobutter (Del), Walrath, Muscatol und ichneemeiß gebleichtes Bachs sur Bermendung. Wie bereits in der Ginleitung ermähnt, verbraucht man zu den föftlichst buftenden, anscheinend wundervollsten Toilettengegenständen oft die ordinärften, unreinlichsten, schlechtesten, ja verdorbenen Fette, indem man durch verschiedenartige Manipulationen sie bafür brauchbar

machen sucht. Auch durch Bermischungen kostbarer Fette mit minder werthvollen kommen vielerlei Berfälschungen vor. Bei der Darlegung der einzelnen Toilettensachen werden wir in möglichst einsachen und leicht auszuführenden Prüfungen stets alle dergleichen Berfälschungen aufzudecken suchen, soweit dies bis jett der Wissenschaft gelungen ist.

Alle Fette für unsere Zwecke müssen sich im reinsten und besten Zustande befinden, weder schmutig, verdorben oder ranzig, noch mit anderen verfälscht sein, weil sie in allen diesen Fällen unserem Körper Schaden und Nebelsstände zusügen können. Durch ein Haaröl, welches aus ranzigem Del besteht, bessen üble Eigenschaften nur durch starke Parfüme überbeckt sind, wie das nur zu häusig vorstommt, kann der prächtigste Haarwuchs total ruinirt werden; durch üble Pomaden mit scharfen, wohl gar ätzenden und bergleichen Zusätzen, können noch viel bedeutsamere Nachtheile hervorgerusen werden u. s. w. Wir hoffen daher mit unseren gewissenhaften Erläuterungen den Lesern nicht geringe Vortheile bieten zu können.

Auch in der Farbe der Fette liegen oft arge Uebelstände begründet. Alle Fette nehmen mancherlei Farbstoffe sehr begierig auf. Man färbt roth mit Alfannin, grün mit Saftsgrün oder Curcuma und Indigo u. s. w.; zu den einzelnen Farben gelangen wir jedoch bei der Darlegung der einzelnen Gegenstände selbst. Hauptsächlich auch auf die oft geradezu giftigen Färbungen der Fette mit Metallen und deren Verbindungen, z. B. grün mit Kupfer, wollen wir unsere Ausmerksamkeit richten.

Dem Glycerin, welches nicht blos zu Pomaden, Salben, Seifen u. bgl., sondern auch zur Gewinnung von Pflanzengerüchen, zur Conservirung von kostbaren Früchten u. s. w. in der Hauswirthschaft und Toilettenstoffesabrikation die ausgedehnteste Berwendung findet, widmen wir natürlich einen besonderen Abschnitt.

# A. gette thierischen Ursprungs.

## 1. Der Talg.

Abstammung. Unter bem Namen Talg bezeichnet man die sesten Fettmassen, welche von Zellengewebshäuten umhüllt und durchzogen um die Nieren, den Nicker, das Netz und zwischen den größeren Muskeln und an den Därmen der Wiederkäuer, Ochsen, Kühe zc. liegen und um so reichlicher vorhanden sind, in je besserem fetteren Nahrungsstande sich die Thiere besanden, bevor sie geschlachtet wurden. Außerdem wird auch das Fett, welches von Schafen, Ziegen und Hirschen stammt, mit dem Namen Talg bezeichnet.

Zusammensetzung. Der Talg ift zusammengesetzt aus Stearin, Margarin, Clain und Glycerin, unter welchen das Stearin vorherrschend ist und je nach der Jahreszeit und Härte des Talgs sehr verschieden, zwischen 50 und 60 Proscent schwankt. In Folge dieser Zusammensetzung schwankt sein Schmelzpunkt zwischen 49 und 44° C. zu einer fettigen Flüssigskeit. In Aether, Benzin, Chlorosorm, ätherischen und setten Delen löst er sich schon beim bloßen Erwärmen. In 90gräsdigem kochenden Weingeist bedarf er 45 Theile zur Lösung.

Der Rohtalg ist je nach Art der Thiere weiß oder gelbelich; der sogenannte Nierentalg fester als derjenige, welcher sich an den übrigen Fettablagerungstheilen der Thiere findet. Der Talg von männlichen Thieren ist fester und weißer als der von den weiblichen Thieren.

Auch das Rlima hat durch eine Borkehrung der Natur selbst einen merklichen Ginfluß auf die Beschaffenheit des

Talgs ber Thiere. In ben gemäßigten und heißen Gegenden ist der Talg fester als in ben tälteren Ländern. Die Nahrung und Ernährung der Thiere übt einen wesentlichen Umstand auf die Qualität des Talgs aus. Der Hammel-, Ziegen- und Hirschalg ist weißer und härter, wie der Kuh-, Kinds- und Ochsentalg.

Der frisch ausgeschmolzene Talg hat einen angenehmen Geschmack und Geruch, namentlich der Hammels und Ochsenstalg, weshalb der Nierentalg zu Speisezwecken und zur Margarinbutterfabrikation vielfache Berwendung findet.

Wird ber Talg längere Zeit ber Luft ausgesetzt, so zieht er Kohlensäure an; er oxydirt, oder, wie man sich gewöhnlich ausdrückt, er wird ranzig.

In diesem Zustande kaufen die Stearinkerzen= und Seisensabrikanten den Talg gern, weil er freie Fettsäuren enthält und sich zu Stearinkerzen sowohl, als auch zur Seisensfabrikation besser eignet, wie frischer Talg.

Ausschmelzen bes Talgs. Wie bereits bemerkt, sind die setten Substanzen und Fette der Thiere besonders vorsherrschend in gewissen Theilen enthalten; meistentheils besinden sie sich in kleinen Zellchen eingeschlossen, die sich von den Zellchen der Pflanzen, welche obige Substanzen einschließen, nur dadurch unterscheiden, daß sie reicher an Stickstoff sind. Aber nicht allein in den Thierkörpern sind diese Fettablagerungen enthalten, sondern sie befinden sich auch in den Anochen der Thiere, und zwar in diesen in fast isolirtem Zustande. Dieses Fett, was man gewöhnlich das Mark der Anochen nennt, ist aber eine Art Talg und unterscheidet sich von diesem nur dadurch, daß sich der eigentliche Talg in Aether vollständig löst, während das Fett, aus den Anochen gewonnen, in Aether sich nicht vollständig löst, sondern einen Kückstand hinterläßt, der, wie man mit dem Mikrosop erkennen kann,

aus kleinen Zellchen gebilbet ift. — Sei bem, wie ihm wolle, in allen Fällen befindet sich das Fett in den Thieren in kleine Zellchen eingeschlossen, gleichviel, ob es in den weicheren Theilen der Thiere enthalten ist — und hier ist es am reichelichsten vorhanden — oder ob es sich in diesen Knochen bestindet. Diese Zellchen hängen untereinander zusammen und bilden gleichsam ein Gewebe, das in den Knochen von zareterer Beschasseniet zu sein scheint.

Das Auslassen bes Talgs, bas heißt bas Ausscheiben besielben aus den Bellen, in welchen fich bas Fett befindet, geschieht auf fehr verschiedene Weise, die für die Qualität desfelben fehr mefentlich ift, in allen Fällen aber durch Erwarmung. Das altefte Berfahren befteht befanntlich barin, bag man ben Talg in fleinere Stude gertheilt, bie man bann in einen gußeifernen ober fupfernen Reffel (Schmelgteffel) giebt, ber etwas über die Siedehite bes Baffers (800 R.) erwärmt wird. Während bes Erwärmens entbindet fich junachft bas Feuchtigkeitswaffer ber thierischen Subftang mit einem fleinen Beräusch. Die thierischen Gewebe und Bäutchen ziehen fich bei ber Site gusammen, mahrend bie fetten Substanzen, so auch die, welche in dem Bewebe eingeschloffen find, sich ausbehnen, ihr Bolumen vergrößern, wodurch selbstverständlich das Zerreißen des Gewebes und insbesondere ber Rellchen die erfte nothwendige Folge ift. Durch Erhitzen der thierischen Substanz wird also bas Fett aus berfelben frei und hat man es in beinahe reinem Bustande.

Die Unbequemlichkeiten und die medicinal-polizeilichen Unzuträglichkeiten dieser älteren Methode des Talgschmelzens über freiem Feuer ohne Zusat ist befannt. Das Unangenehmste ist aber der üble Geruch, eine nothwendige Folge der Zerssetzung des Fettes sowohl, als auch der Zellensubstanz durch

bie wiederholte und bennoch nie alles Fett liefernde Schmelzung, bei einer sehr hohen, nicht gehörig regulirten und durch die Masse vertheilten Temperatur.

Man hat daher dieses Versahren dahin abgeändert, daß man in den Ressel, in welchen man den Talg aus den thieseischen Substanzen freisetzen will, Wasser giebt und dies in den zuvor zerkleinerten Talg einträgt. Das Wasser hat den Zweck, allen Zufälligkeiten vorzubeugen, die durch starke Ershizung des Kessels und daher des Talgs in demselben nachteilige Folgen haben könnten. Eine zu hohe Temperatur kann z. B. einzelne Theile der thierischen Substanz caramelisiren, andrennen oder verkohlen, wodurch man unsehlbar einen gefärdten Talg erhalten würde. Aber je weißer der Talg, desto mehr wird er geschätzt.

Es nuß aus diesem Grunde Jebermann einleuchten, daß das Ausschmelzen des Talgs im Basser eine Verbesserung des alten Verfahrens ist, und es läßt sich vermuthen, daß diese Anwendung allgemein geworden ist, zumal da dieselbe um so leichter zu befolgen ist, auch durchaus keine Schwierigkeiten verursacht und von keiner Art Nachtheilen — ber unangenehme, unvermeidliche Geruch abgerechnet — begleitet ist, man möchte sagen, begleitet sein kann; es ist daher dieses Versahren allen kleinen Seisensabrikanten, welche keine Damps oder sonstige Anlage besigen, zu empfehlen.

Aber auch bei diesem Verfahren ist man nicht stehen geblieben, man hat vielmehr das Ausschmelzen des Talgs durch neue Operationen zu verbessern gesucht. Die eine besteht in einer mechanischen Behandlung des rohen Talgs, die von einem gewissen Beaumatin erdacht wurde und einen weißeren Talg liefert.

Sein Berfahren hat zum Zwecke, das Zellgewebe, welches ben rohen Talg einschließt, möglichst zu zerkleinern, damit er

bem Wasser im Ressel eine größere Wirkungssläche biete; hierdurch wird das Ausschmelzen des Fettes allerdings wesentlich erleichtert, erfordert daher eine weniger hohe und weniger anhaltende Temperatur. Um seine Methode praktisch auszuführen, zertheilte er zuvörderst den rohen Talg mit einem Beile oder sonstigem Instrument; sodann unterwarf er denselben einer Operation, die sein Zermalmen oder Zermahlen herbeiführt, was auf eine ähnliche Weise bewertstelligt wurde, als es mit dem Samen der Dele 2c. geschieht, daher mittelst einer Mühle mit verticalen Steinen.

Diese Verfahren ist wesentlich durch die Einführung der sogenannten Talgmühlen der Firma Wilhelm Rivoir in Offenbach verbessert worden. Man findet diese Einrichtung in jeder größeren Toiletteseisen= und in den meisten Margarin= buttersabriken.

Wenn es sich nun um das Ausschmelzen von reinem frischen Talg handelt, so ist es rücksichtlich des Erfolges gleichgiltig, welches Verfahren man wählt; nur erhält man bei allen hier erwähnten Verfahren Grieben (Griefen), die als Futter sür Hunde und Schweine 2c., sowie zur Blutslaugenfabrikation verwendbar sind, während man die Rückstände des nassen Schmelzens, welches wir später beschreiben werden, nur als Düngemittel verwerthen kann.

Die Rückstände von den vorerwähnten Operationen — Griefen genannt — bestehen nicht allein aus allen Uebersresten der häutigen Theile des Muskelsteisches 2c., sondern auch aus Talg; wie die Temperatur, welcher diese Rückstände beim Schmelzen ausgesetzt sind, nothwendig eine sehr hohe sein muß, so erleiden sie theilweise eine Art Röstung, welche ihnen eine braune Farbe und einen brenzlichen Geruch erstheilt, den man auch an dem Talg selbst wahrnimmt und obgleich man diese Grieben vermittelst Pressen ausgepreßt,

so find immer noch 18 bis 20 Procent Fettsubstanz barin enthalten.

Wenn Talg geschmolzen werden soll, der mit häutigen, fleischigen und sehnigen Theilen durchwachsen, respective vermischt ist, so verdient das nasse Schmelzen den Borzug, weil beim trockenen Schmelzen leichter ein Anbrennen der genannten Theile stattfindet und viel Fett in den Griesen stecken bleibt. Diese Theile, und namentlich die fleischigen, gehen nämlich sehr schnell in Fäulniß über, und sind Ursache, daß sich beim Schmelzen des Talgs ein ekelerregender Gestank entwickelt, welcher die Nachbarschaft der Seisensdoriken und Talgschmelzereien weithin belästigt, und zu häufigen Besichwerden führt.

Es ist hinlänglich bekannt, daß es unmöglich ist, nur reines und frisches Material zu verarbeiten; man sondert zwar das Schönste und Beste von dem mit fleischigen Theilen Untermischten, um es für sich allein auszuschmelzen, allein das Lettere kann unmöglich weggeworsen, nuß vielmehr ebenfalls auf vortheilhafte Weise benutt werden. Dies ist aber durch Ausschmelzen am besten zu ermöglichen, und darum wird der Talg so lange angesammelt, bis eine hierzu hinreichende Menge vorhanden ist. Während dieser Zeit schreitet aber die Fäulniß, besonders im Sommer, sehr weit vor, und die Folge davon ist ein unerträglicher Geruch beim Ausschmelzen dieser Fettmassen

Um diesen Uebelftand zu beseitigen, hat man verschiedene Schmelzmethoden in Anwendung gebracht, welche wir im Nachstehenden vorführen und prüfen wollen.

Bunächst wollen wir bas Verfahren vom Jugenieur Evrarb mit wenigen Worten beschreiben.

Das Evrard'iche Verfahren besteht im Wefentlichen barin, daß er dem zu schmelzenden Talg etwas Lauge zuset; es

gründet sich demnach auf die Eigenschaft der verdünnten kaus stischen Alkalien, die Häute aufzulösen, welche das Fettgewebe bilben, ohne die Fettsubstanzen selbst anzugreisen.

Diese Operation wird auf folgende Weise ausgeführt: In einen chlindrischen Kessel, welcher mit einem durchlöcherten, doppelten Boden versehen ist, bringt man den vorher zerstleinerten Talg. Inzwischen hat man sich eine ägende Lauge bereitet, indem man 1 Pfund kaustische Soda in 200 Pfund Wasser löst. Diese hier angegebene schwache Lauge wird auf je 300 Pfund rohen Talg zugesetzt und dann vermittelst Dampfes zum Sieden gebracht, welchen man unter den doppelten Boden seitet.

Durch den Einfluß der Wärme und der alkalischen Lauge schwillt das Fettgewebe bedeutend auf, die Fettsubstanz scheidet sich davon ab und gelangt an die Oberfläche, wo man sie leicht abnehmen kann. Man braucht sie dann nur mit Wasser auszuwaschen und 10 bis 12 Stunden lang flüssig zu ershalten, damit sie ganz klar wird.

Die so in offenen Gefäßen ausgeführte Operation veranlaßt bei Verwendung von frischem Talge keinen anderen Geruch als denjenigen warmer Fleischbrühe; sie ist nicht mit den geringsten Unannehmlichkeiten für die unmittelbare Nachbarschaft verbunden. Der ausgeschmolzene Talg selbst ist fast geruchlos oder er besitzt einen nur schwachen Geruch, welcher nichts Unangenehmes hat und von demjenigen des gewöhnlich im Handel vorkommenden Talgs sehr verschieden ist. Auch wird solcher Talg nicht leicht ranzig.

Diese Eigenschaften und namentlich die vollkommene Beiße bieses Talgs gestatten, benselben zur Bereitung von Bomaden, feiner Seisen und zur Bereitung von Speisen zu verwenden.

Die bessere Beschaffenheit der Producte nach diesem Bersfahren ift leicht zu erklären; der gewöhnliche Talg und andere

Fette verdanken nämlich ihren Geruch in der Regel gemiffen flüchtigen Fettfäuren, welche mit ihm im Thiere felbst enthalten find, oder burch eine Beranderung erzeugt werden. Wenn man aber ben Talg mit einer ichwachen Alfalilösung behandelt, so werden diese riechenden Sauren neutralifirt, und bie Fettsubstang wird von dem Geruche, welchen fie ihr mittheilt, befreit. - Diefe Erflärung läßt fich auch burch bas Experiment beweisen. Wenn man nämlich in bas Baffer, was zum Ausschmelzen bes Talgs gedient hat, etwas Schwefelfaure aufest, fo icheidet fich eine mehr oder weniger riechende Fettsubstang bavon ab, welche einen ahnlichen Geruch hat von bem Thiere, von bem der Talg herrührt. Diefes riechende Bett nennt Evrard beshalb specifisches Bett. Diefes specifische Fett, welches nicht nur die riechenden Sauren, sondern auch eine fleine Menge gewöhnlicher Fettfauren enthält, beträgt etwa 1/2 Procent bes erhaltenen Talgs.

Ein Umftand verdient bemerkt zu werden, daß nämlich bei dem beschriebenen Berfahren die Fettsubstanz durch die Lauge nicht verseift wird, sondern vielmehr der erhaltene Talg ber Berseifung widersteht.

Er verändert sich auch nicht, wenn man ihn mit einer kohlensauren Sodalauge von 10 bis 20° B. erhitt; doch erlangt er mit der Zeit die Eigenschaft, sich zu verseisen, besonders wenn man ihm eine kleine Menge ranziges Fett oder eine leicht verseifbare Fettsubstanz zusett, wo dann die Berseifung rasch vor sich geht.

Es ist diese Schmelzmethode gewiß als eine Verbesserung der alten Methode zu betrachten, und zwar bezüglich der Gesundheit, weil der Talg dabei ohne alle Belästigung für die Nachbarschaft und ohne alle Gesahr ausgeschmolzen wird, und weil dasselbe minder kostspielige Apparate als das Ausschmelzen mittelst Säuren erfordert, indem es in einem

gewöhnlichen Holzgefäß 2c. vorgenommen werben kann, welches bei bem angewandten Berdünnungsgrade von der Lauge nicht angegriffen wird, und endlich, weil der nach dieser Methode geschmolzene Talg sehr rein und weiß ist.

Nun ist aber erwiesen und haben wir seinerzeit praktisch im Großen nach diesem Versahren geschmolzen und bei gutem Nierentalg sehr günstige Resultate erzielt, nicht aber bei schlechtem und altem Talg. — Es ist ja bekannt, daß sich beim Schmelzen von gutem frischen Talg kein uns angenehmer Geruch verbreitet, selbst wenn das Schmelzen über freiem Feuer geschieht, desgleichen sondert sich der gesschwolzene Talg sehr gut ab und ist derselbe von schwer weißer Farbe und frei von Geruch.

Berwendet man indeffen geringeren Talg, wie vom Herzstich, Ricker, Net 2c., so geht bas Schmelzen sehr langfam von Statten; es entsteht mahrend ber Schmelzung ein läftiges Aufschäumen und nimmt mehr Zeit in Unspruch, um bie Griefen fettfrei zu erhalten, als es mit Saure ber Fall ift. Der Geruch ift zwar fein widerlicher zu nennen, allein, ba sich ein weiterer Zusatz von Lauge und alsdann von Schwefelfaure nothwendig macht, fo ftellt fich beim Schmelgen doch ein unangenehmer Geruch ein; trotdem aber mar der Talg ebenfalls fehr ichon. Hiermit noch nicht zufrieden, murde mit bem Ausschnitte und sogenannten Grammelln weiter operirt, und zwar maren bieje burch bas anhängende Fleisch fehr ftark in Bermefung übergegangen. Der Zusat von Lauge wurde, weil der Talg nur unvollständig schmolz, vergrößert, boch selbst nach langem Schmelzen war bas Fett von den Griefen nicht zu entfernen, weshalb ber Rucfftand mit Gaure geschmolzen werden mußte. Es braucht wohl nicht hinzugefügt zu werden, daß das Schmelgen dieses Talgs einen fehr un= angenehmen Geruch verbreitete.

Hieraus kann man den Schluß ziehen, daß sich zwar guter Kerntalg, als Nieren, Nettalg 2c., auch die mittlere Sorte mit Lauge ohne Geruch schmelzen läßt, nicht aber alter verdorbener Talg und Ausschnitte 2c.

Der unangenehme Geruch rührt, wie schon erwähnt wurde, davon her, daß die damit vermischen fleischigen und häutigen Theile in Fäulniß übergehen, während das Fett im reinen Zustande weniger veränderlich ist. Herr Professor Stein glaubt, der chemische Borgang dabei müsse die größte Achnslichteit mit dem bei der Räsebereitung stattsindenden haben, wo gleichfalls Fett und stickstoffhaltige Stoffe bei gegenseitiger Berührung der Fäulniß unterliegen. In diesem Falle weiß man wenigstens so viel, daß der Geruch vorzugsweise von riechenden Säuren herkommt, die nicht allein frei, sondern selbst an Basen gebunden, ihren Geruch entwickeln.

Es muß bennoch nach einem boppelten Principe möglich fein, ben Geruch beim Talgichmelgen zu beseitigen.

Nach beiden Richtungen hin sind vielsache Versuche angestellt worden. Auch um die Fäulniß zu unterdrücken oder zu verhindern, läßt sich ein doppelter Weg einschlagen; man muß nämlich sogenannte fäulnißerregende Wittel anwenden, die den fäulnißerregenden Stoff zerstören. Fäulnißwidrige Wittel sind entweder solche, welche den Sauerstoff der Luft in so hohem Grade in Anspruch nehmen, daß er nicht dazu kommen kann, daß stabile Gleichgewicht in dem fäulnißfähigen Atom zu stören, oder solche, welche mit diesem Atom eine stabilere Verbindung eingehen. Prosessor Stein hat von diesen Witteln schweslige Säure, welche zur ersteren, und Gerbstoff, welcher zur letzteren Classe der fäulnißwidrigen Stoffe gehört, in Anwendung gebracht, indem er schlechten Talg in eine wässerige Lösung von schwesliger Säure und in eine Absochung von Eichenlohe einlegte. Der Ersolg, obgleich ungenügend,

war bei ber ichwefligen Saure am beften. Läßt man ben Sauerftoff in höchft verdichtetem Buftande (im Entstehungsmomente) auf fäulnigerregende Stoffe mirten, fo beschränkt fich feine Wirkung nicht blos auf eine Erschütterung ber Atome, er ruft nicht blos eine Bewegung der Elemente bervor, in Folge beren biefe fich nach eigenem Belieben wieber nen gruppiren, sondern seine Menge reicht nur bin, damit er felbst sich ihrer bemächtigen und höchst orydirte Berbindungen mit ihnen bilden fann, die Broducte der Fäulnig find. Brofeffor Stein hat diefes Mittel in Form von Salpeterfäure und von übermangansaurem Rali mit Schwefelfaure angewendet. Die Salpeterfäure wirft bei gewöhnlicher Temperatur und im verdünnten Buftande nicht fraftig genug und greift in der Bite die Fettsubstang selbst an. Dagegen find die beiben letteren Mittel gleich gut und fo ausgezeichnet, baß ein in Fäulnig befindlicher Talg burch Ginlegen in Waffer, welchem 1 Procent vom Gewichte des Talgs doppelt= dromfaures Rali, vorher in bem gehnfachen Gewicht Baffers gelöft und gemischt mit bem doppelten Gewichte englischer Schwefelfaure, zugesett murbe, in furger Reit feinen Geruch verliert und es nur eines turgen Schmelgens bedarf, um das Fett von den häutigen Theilen zu trennen.

Obwohl sich diese Versuche auch im Großen als vortheilhaft herausstellten, so machte sich bei diesem Versahren noch ein Uebelstand bemerkar, der nämlich, daß das Fett, mit der wässerigen Flüssigkeit zu einer Art Emulsion vermischt, sich durchaus nicht davon sonderte. Es stellte sich heraus, daß sich Leim gebildet hatte, welcher durch die schleimige Beschaffenheit, die er dem Wasser ertheilte, jedenfalls einen großen Antheil an der Erscheinung hatte. Theils wegen bes soeben beschriebenen Uebelstandes, theils darum, weil die Menge des anzuwendenden doppeltchromsauren Kalis nicht

jedesmal vorher bestimmt werden fann, sondern sich nach ber arokeren oder kleineren Menge in Käulnig übergegangenen Talgs richten muß, war es munichenswerth, ein einfacheres Mittel zu erfinden. Man stellte weitere Berjuche mit Ralfmaffer an. In der That wirfte biefes Mittel ähnlich wie mit Lauge, gemährte aber babei ben Bortheil einer ftets gleichen und fo bedeutenden Berdunnung, dag voraussichtlich wohl die frei borhandenen Säuren neutralifirt, nicht aber Fett verfeift murbe, und möglicherweise maren die Ralfverbindungen ber Gauren meniger ftart riechend, ale die Natronverbindungen. Es veränderte sich der Geruch von faulendem Talg in auffallender Beife, als man benfelben in Raltwaffer legte: als aber ber Talg geschmolzen murbe, trat er wieder ftarter hervor, so bag von der Anwendung des Ralks, respective Raltmaffers, abgesehen murbe. Man versuchte Salze herzustellen, die nicht allein nicht schlecht, sondern fogar von fehr übelriechenden Sauren wohlriechend find, man versuchte Aetherverbindungen zu erhalten.

Bu biesem Zwecke wurde Schwefeläthersäure gemischt und bem mit Wasser übergossenen faulenden Talg beigegeben; ber Geruch verschwand und trat auch während des Schmelzens in keinerlei Weise unangenehm hervor. Es stellte sich aber die Emulsionbildung auch hier wieder ein, und deshalb wurde auch dieses Verfahren aufgegeben. Man schlug vor, die sich beim Schmelzen entwickelnden Dämpse unter die Feuerung zu leiten und die Riechstoffe durch Hige zu zerstören.

Der Erfolg kann aber offenbar kein befriedigender fein, weil eben die Ricchftoffe wegen ihrer Feuchtigkeit wenigstens zum großen Theile ber Einwirkung ber Hitze unter ben gesgebenen Verhaltniffen fich entziehen.

Der Chemiter Camillo Meigner, schlug seinerzeit (f. "Seifensieder-Zeitung", Jahrgang 1874, S. 143) ein

Gemenge von frisch gelöftem Ralt und Holzkohle vor. Der Ralf muß die riechenden Sauren, die Rohlen die nicht fauer riechenden Verbindungen zurückhalten. Bu biesem 3mede mird ein 3 bis 4 Boll breiter Siebfrang, ber bampf= bicht auf die Mündung des Schmelzkeffels aufgeset werden fann, mit Bactleinwand an Stelle des Siebbodens spannt, mit einem Gemenge von gelöstem Ralt und frisch ausgeglühten Holzkohlen in hafelnufgroßen Studen angefüllt und auf ben Schmelzkessel aufgesett. Die aus dem Reffel entweichenben Dampfe muffen felbstverftandlich burch bas Gemenge streifen und werden bei ihrem Austritt aus bemfelben vollständig geruchlos. Professor Stein halt das Schmelzen bes Talgs unter Anwendung diefer einfachen Borrichtung für vollständig geeignet, und es entspräche ben ftrengften Anforderungen, fo zwar, baf alle Rlagen gegen bas Talgichmelzen ber Seifenfieder in ben Städten als beseitigt zu betrachten feien. Professor Stein behauptet fogar, daß ber Rohlendeckel überdies noch den großen Bortheil vor allen übrigen bisher genannten Verfahrungsweisen voraus habe, bag er ebensogut beim naffen, als beim trockenen Schmelzen angewendet werden tann. Im letteren Falle muffe nur der Schmelzfeffel einen Zwischenboden haben, bamit bas Anbrennen ber Briefen vermieben werde. Dieselbe Einrichtung mußten bie Reffel auch bann erhalten, wenn man nag, nicht mit Dampf, fondern auf freiem Fener ichmilgt.

Das Schmelzen ber Säure kann auf verschiedene Weise geschehen, und zwar entweder auf Feuer im offenen Schmelzskessel, oder im geschlossenen Kessel, ferner mit Dampf in einem offenen oder verschlossenen Gesäße, mit directem und indirectem Dampf.

Wir wollen im Nachstehenden die verschiedenen Methoden mit kurzen Worten beschreiben.

Der Talg wird zu biesem Zwecke in kleine Stücke zerstheilt und in ein Faß oder Bottich von weichem Holz gebracht, dann eine Säurelösung von 1 Kfund Schwefelsäure und 200 Kfund Wasser auf je 1000 Kfund rohen Talgs darauf gegossen, besser eine Lösung von 3° B., ein Deckel darauf gedeckt und mit Gewichten oder Steinen beschwert, so daß der Talg mit dieser Säure bedeckt ist. Man läßt densselben etwa 6 bis 8 Tage darin stehen. Der Talg wird während dieser Zeit weich.

Nachdem man das blutige Wasser vermittelst eines Hahnes, welcher sich am Boden des Fasses befindet, entsernt hat, gießt man frisches Wasser darauf und läßt auch dieses ab. Hierauf bringt man den Talg in einen eisernen Kessel, giebt Feuer darunter und läßt ihn bei langsamem Feuer schmelzen. Nach 4 bis 5 Stunden ist der Talg geschmolzen und man giebt das Ganze durch einen Durchschlag oder ein Sieb in ein beliebiges Faß von weichem Holz, worin man ihn von der etwa noch anhängenden Säure befreit; dies geschieht durch Ausswaschen mit 26s bis 38grädiger Achnatronlauge. Auf je 100 Pfund geschmolzenen Talg genügen 3 bis 4 Pfund.

Die im Siebe oder Durchschlage, oder am Boden des Refsels zurückgebliebenen Rückstände sind von dem Fette vollsständig befreit und bestehen höchstens aus Flechten, Knorpel, Fleischtheilchen zc. und können als Düngung verwendet werden. Sollten wider Erwarten diese Rückstände noch Spuren von Talg enthalten, so giebt man selbige noch einmal in das Säuregefäß und schmilzt sie bei der nächsten Schmelzung mit aus.

- Bei dieser Operation entsteht nur sehr wenig Geruch; ber Talg wird schneeweiß und ist ganz farblos.

Die Schmelzmethode vermittelst offenen Dampfes ist ber vorher beschriebenen gang analog. Man trägt ben Talg in ben Holzbottich, ber, wenn möglich, mit Blei ausgeschlagen ist, ein, und leitet ben Dampf hinein. Der Bottich wird bann mit einem starken Holzbeckel bedeckt. In ber Mitte besselben befindet sich ein etwa 6 Zoll weites Loch, worin ein Ofenrohr gesteckt wird, welches in ben Schornstein führt, damit die sich beim Schwelzen entwickelnden, übelriechenden Dämpse dahin abgeführt werden.

Auch bei diesem Verfahren entwickelt sich nur ein schwacher Geruch.

Bevor wir zum Talgschmelzen burch Dampf mit inbirectem Dampf übergehen, sei es uns gestattet, eine Schmelzmethode mit Abbildung zu erwähnen, welche einsache Vorrichtung dieses Problem vollkommen löst und daher verdient, in weiteren Kreisen bekannt zu werden. Dr. Vohl hat nämlich einen Apparat (s. Tasel 1, Abbildungen 1, 2) construirt, welcher aus einem oben hermetisch geschlossenen Kessel besteht.

Nachdem man den Kessel nebst etwas Wasser beschickt hat, wird derselbe geschlossen. In dem Kopf oder Aussatz befinden sich Platten mit kleinen Deffnungen, worauf eine Schicht Holzstohle und Kalkhydrat gestreut wird; sobald diese Vorarbeit besendet ist, wird auch die Thür fest verschlossen und Feuer unter dem Kessel angemacht.

Die sich beim Schmelzen entwickelnden Gase und Dämpfe gehen selbstverständlich durch die mit Holzkohle und Kalf-hydrat bestreuten Platten und sinden durch ein starkes, 5= bis 6zölliges Rohr in einem mit Coaks gefüllten Cylinder, woselbst ihnen die noch etwa anhaftenden flüchtigen Basen genommen werden, ihren Ausweg.

Die Coaks find mahrend des Gebrauchs mit verdunnter Schwefelfaure anzufeuchten.

Nachdem die Gase diesen Weg passirt haben, sind fie vollkommen geruchlos und können entweber ins Freie ober

durch ein Rohr nach bem unter bem Keffel befindlichen Feuer geleitet werben.

Wir führen unseren geehrten Lesern einen anderen Dampftalgschmelzapparat vor, welcher sich durch seine Einsfachheit ganz besonders auszeichnet und sich auch, wie die praktischen Ersahrungen ausweisen, sehr gut bewährt.

Dieser Apparat besteht aus einem Kessel von 1.2 bis 1.5 Meter Höhe und 1.0 Meter Durchmesser, welcher 700 Kilo = 14 Centner Rohtalg faßt. Oben ist bieser Kessel mit einem dampsbicht schließenden Mannsbeckel armirt, ber ein Sicherheits- und ein Dampsabschlußventil trägt.

Die Construction bieses Dedels wird durch die später beigegebene Ansichtszeichnung näher erläutert.

In dem unteren Theile des Keffels ist ein doppelter, durchlöcherter Boden eingesetzt, welcher in bem Keffel zwei Abtheilungen bildet, eine obere zur Aufnahme des Talgs und eine untere zur Aufnahme des behufs der Schmelzung zu verdampfenden Wassers, so daß der ganze Apparat als ein Dampsichmelzapparat zu betrachten ist.

Bei diesem Dampsschmelzapparate hängt der Kessel nicht frei, sondern stügt sich mit seinem unteren Rande auf einige Maueransätze im Feuerraum, durch welche zwar die Heizsläche etwas reducirt wird, was aber nicht von wesentslicher Bedeutung ist.

Der Apparat wird zunächst bis an den durchlöcherten Boden, also bis zur oberen Bohe, mit Baffer gefüllt.

Sodann wird der zuvor zerkleinerte Talg in den Apparat eingetragen, dieser mit dem dampfdicht schließenden Mannsdeckel geschlossen und Feuer darunter angemacht.

Durch die Hitze des siedenden Wassers wird der rohe Talg geschmolzen, oder, mit anderen Worten, das Ausscheiden besselben aus den Zellen, in welchen sich das Fett befindet, bewirkt. Die vollständige Schmelzung ist, je nach Umständen, in 3 bis 4 Minuten bewirkt. Da diese Apparate auf 4 bis 5 Atmosphären Druck approbirt werden und beim Schmelzen höchstens 3 bis  $3^{1/2}$  Atmosphären Druck erforderlich sind, um in angegebener Zeit 14 Centner Rohtalg zu schmelzen, so ist jede Gesahr einer Explosion ausgeschlossen. Es können bequem an einem Tage 30 bis 40 Centner Rohtalg auf die hier angegebene Weise geschmolzen werden.

Wenn die Operation des Schmelzens beendet ist, wird zunächst das Feuer entfernt, sodann das Mannsloch geöffnet und etwa eine halbe Stunde stehen gelassen.

Dann öffnet man den oberen Hahn und läßt den geschmolzenen Talg in ein Gefäß abfließen. Der untere Hahn dient zum Ablassen des Wassers.

Daß sich während bes Schmelzens in biesem Dampfsichmelzapparat ebenfalls nicht ber geringste Geruch verbreitet und das Product von vorzüglicher, weißer Qualität ist, ist wohl selbstverständlich, und haben wir nur hinzuzusügen, daß der vorbeschriebene Apparat neben der bereits erwähnten Einsachheit noch die Vortheile besigt, daß er ohne große Kosten beschafft werden kann, wenig Raum einnimmt und den nöthigen Dampf selbst erzeugt, daher auch für kleine Geschäfte zu empfehlen ist.

So viel uns bekannt, werben diese Apparte von nachstehenden Maschinenfabriken billigst geliesert: C. E. Rost & Co. in Dresden, J. E. Näher in Chemnit, Maschinensfabrik Eflingen i. W., Walther & Co. in Kalk am Rhein, Wegelin & Hübner in Halle a. S., Gebr. Körting in Hannover und ihren Filialen in Wien, Paris, Manchester und Betersburg, H. Kinghoffer in Smichow bei Prag.

Der Talg, welcher zu Speisezwecken und zur Bereitung von Oleo-Margarinbutter verwendet wird, wird zuvor sorg-

fältig fortirt, und zwar nimmt man hierzu nur den Nierentalg von frisch geschlachteten Thieren (Ochsen), mascht ihn mehreremale mit frischem Waffer, läßt ihn etwa eine Stunde barin liegen, entfernt bas Baffer vermittelft eines Ablaßhahnes und wiederholt diese Manipulation, bis das Waffer gang weiß bleibt. Nachdem ift ber Talg von allen blutigen Theilen befreit und hat ein durchscheinendes Unsehen von nur schwachem Talggeruch. Hierauf wird ber fo behandelte Talg vermittelst einer Fettmahlmaschine, die aus gegeneinanderarbeitenden, mit Bahnen versehenen Balgen befteht, zermahlen. Diese mit Dampfbetrieb arbeitende Maschine öffnet die Bellen des Fettes, trennt bemnach das Bellengewebe vom Bett und gerkleinert es bergeftalt, daß es unten als Brei herauskommt. Nachdem diese Borarbeiten beendet find, bringt man ben Talg in hölzerne, fonisch geformte Bottiche, welche sich nach untenzu erweitern. Am Boben bieser Bottiche befindet sich ein Ablaghahn. Rings am Boden herum befindet fich ein Schlangenrohr, bas mit bem Dampfrohr, welches direct vom Reffel fich abzweigt, in Berbindung gebracht wird. In manchen Fabrifen, und namentlich in folden, welche fich hauptfächlich mit Schmelzen bes prima jus (Olein-Margarintalg) befassen, hat man in den Schmelgbottichen eine Rührvorrichtung angebracht, welche ein schnelleres Schmelzen bes Talgs herbeiführt. Gine andere Borrichtung besteht wieder darin, daß man sich eines Doppelkeffels bedient. Auch ift die Ginrichtung mit überhittem Dampf eingeführt. Die Dampfleitung ift mit Sahnen versehen, damit man beliebig die Zuströmung bes Dampfes reguliren fann. Das Schmelzen bes Talgs ift, je nach Quantität bes in Arbeit genommenen Talas, in 2 bis 3 Stunden geschehen.

Gin übler Geruch ift hierbei aus früher angeführten Gründen nicht bemerkbar. Daß solcher Talg von vorzüglicher

Süte sein muß, ist selbstverständlich. Wenn wir nicht irren, ist dieses Versahren unter Anderem auch in der Talgschmelze des Oresdener Schlachthoses, deren Inhaber die Herren Beyold und Schliephake in Oresden sind, sowie in der Seisen= und Oleo-Margarinbuttersabrik der Firma Ludwig Künzelmann in Oresden eingeführt.

Wir fommen zu einem anderen Talgschmelzversahren, welches, wenn wir uns nicht irren, von der amerikanischen Firma Lockwood and Everett in New-York erfunden wurde und allen Anforderungen vollständig entspricht. Der Apparat, dessen sich die Erfinder zum Ausschmelzen des Talgs bedienen, besteht aus zwei Theilen, nämlich aus dem Ausschmelzkessel und aus dem Ofen zur Verbrennung der sich entwickelnden Gase und Dämpse. Ressel und Ofen sind durch ein Kohr miteinander verbunden.

Der Ressel ober Digerator, welcher ben auszulassenben rohen Talg aufnimmt, besteht aus einem dampfdichten, chlindrischen Behälter von starkem Resselblech, welcher mit einem Mantel umgeben ist. Zur Erzielung einer größeren Festigkeit — ber Ressel muß beiläufig 7 Atmosphären hydrauslischen Druck ertragen können — sind die Resselböden durch Zugstangen und der Mantel mit der inneren Resselwand durch Stechbolzen verbunden; auch tragen die Dampfrohre, welche sich im Innern des Kessels besinden und zur gleichsmäßigen Erhitzung der Fettmasse dienen, zur Versteisung des Ressels bei.

Unterhalb bes auf Mauerwert ruhenden Reffels ift eine Feuerung angebracht, von welcher aus die Verbrennungsgase durch Züge im Mauerwerk eine möglichst große Resseldebersstäche bestreichen und zuletzt in einen Schornstein abziehen. Die Füllung bes Aussichmelzapparats erfolgt durch das Mannsloch, welches sich oben befindet, während das Ausziehen der

häutigen Rückstände durch eine am Boden befindliche Deffnung geschieht und welche hermetisch verschlossen, aber frei vom Mauerwerk liegt. Zum Ausschöpfen des flüssigen Talgs dient eine um einen Drehring drehbare Röhre, an deren Ende ein Seiher angebracht ist, um das Mitreißen der fremden Stoffe zu verhüten.

Mit dieser drehbaren Röhre communicirt ein Ablaßrohr von welchem die Fettslüsseit durch den im Ressel herrschenden Druck nach beliebigen Orten hindesördert werden kann. Die beim Ausschmelzen sich bildenden Sase und Dämp feentweichen durch das bereits erwähnte Verbindungsrohr nach dem Argandsofen, wie der Verbrennungsapparat genannt wird. Hier durchziehen die Gase zunächst ein erhitzes Röhrenshstem und treten unten durch vier im Kreise symmetrisch angeordnete Verenner aus, wo sie, mit atmosphärischer Lust gemischt, entzündet und verbrannt werden.

Die Verbrennungsgase bestreichen beim Auswärtssteigen die Röhren im Argandosen und entweichen durch den Kamin. Die zur Verbrennung ersorderliche atmosphärische Luft ström im oberen Theil des Osens in eine im Mauerwerf ausgesparte Luftkammer, um sich hier zu erwärmen und unten in einen Brenner einzutreten. Um den Zug im Kessel zu befördern, führt ein Kohr erhitztes und gespanntes Gas in den Raum unterhalb des Kostes.

Nach ber angegebenen Beschreibung ift die Behandlung bes Apparates mit wenigen Worten zu erledigen.

Nachdem man den Resselmantel bis zum höchsten Punkte der Feuerzüge mit Wasser gefüllt und den Ressel angeheizt hat, beschickt man den Digerator mit dem auszulassenden Talg; trägt jedoch Sorge, den Abzugsseiher in seiner höchsten Lage sestzustellen. Nachdem das Füllloch geschlossen ist, wird auch der Argandosen angeheizt. Sobald sich nun am Ressels

manometer ein mäßiger Druck erkennen läßt, öffnet man ben Sahn im Ausflugrohr, und bie Gafe und Dampfe finden ihren Ausweg nach dem Berbrennungsofen, welcher in der Zwischenzeit die genügende Site erreicht haben muß, um ein volltommenes Berbrennen der unangenehm riechenden Dampfe zu sichern. Beim Ausschmelzen des Talgs barf man bie Dampffpannung im Reffelmantel nicht über 4 Utmofphären, und ben Druck im Digerator nicht über 21/2 Atmosphären fteigern. Durch einen Ablaghahn fann man von Beit ju Zeit Broben von dem Reffel ziehen, um den Moment des vollendeten Ausschmelzens zu erfennen. Wenn die Ruckstände als Biehfutter verwendet werden follen, fo werden fic abgetrodnet. Die Borzüge bes eben beschriebenen Apparates liegen hauptsächlich in der vollfommenen Berftorung gesundheitsschädlichen Dampfe und in der Sicherheit Apparates gegen Explosion, indem die Fettmaffe im Digerator nur allmählich ins Schmelzen gerathen fann.

Ehe wir diesen Artikel schließen, halten wir es für unsere Pflicht, noch eine ganz unpraktische Methode des Talgsichmelzens zu beschreiben, nach welcher nicht allein viele Fleischer, sondern auch Seisensieder ihren Talg ausschmelzen.

Das Versahren besteht darin, in den Ressel zugleich mit dem rohen Talg Wasser und Schwefelsäure in folgendem Verhältniß zu bringen: Talg 100 Pfund, Wasser 50 bis 70 Pfund, 2 bis  $2^{1/2}$  Pfund Schwefelsäure; ja, viele Seisensieder erachten es nicht einmal der Mühe werth, die anzuwendende Schwefelsäure abzuwiegen, sondern nach Gedanken gleichviel, ob 3 oder 4 Pfund pro 100 Pfund Talg, hinzuzugießen. Viel hilft viel. Man läßt dieses Gemenge so lange im Kessel fochen, dis der Talg von den einschließenden Zellen gehörig getrennt ist, läßt absetzen und läßt dann entweder das Wasser, welches den unteren Theil des Kessels einnimmt,

mittelft eines Hahnes ab, ober man schöpft ben oben schwim- menden Talg ab.

Obgleich wir nicht leugnen wollen, daß auf diese Weise ber Talg vollständig ausgeschmolzen wird, so müssen wir dennoch davon abrathen; denn abgesehen davon, daß der Talg eine dunkle Farbe erhält, so wird auch der Resselsscher beschädigt, indem durch die starke Säurelösung sowohl das Eisen, als auch das Aupfer zersetzt wird. Im ersteren Falle wird der Talg von dem orydirten Eisen braun dis schwarzbraun, im letzteren von dem Aupfer grün.

Wir dürfen diesen Artifel nicht schließen, ohne noch ein zweckmäßiges Berfahren des Talafchmelzens mitgetheilt zu haben, mas uns von befreundeter Hand zugeht, und seien daburch diese Mittheilungen vervollständigt. Rach dem bier Mitgetheilten begreift man gewiß die Bortheile der Dampfbeigung bei diefem Berfahren; man hat fie baber in ben großen Seifenfabriken, Talgichmelzereien und Dleo-Margarinbutterfabriten mit beftem Erfolge in Anwendung gebracht; wenn sie bei diesen Arbeiten noch nicht allgemein geworben ift. fo ift bei weitem nicht ber Erfolg ober bas gute Resultat bie Ursache, sondern lediglich der Umstand, daß dieses Berfahren häufig in kleinen Anlagen besorgt wird, bei benen man die Roften einer Dampfheizung häufig aus Untenntniß überschät, die Unlagen eines Dampfteffels oder Dampfichmelzapparates icheut, oder wohl gar Unfälle befürchtet. Die Größe bes Schmelzapparates zc. richtet fich felbstverftanblich nach dem Quantum Talg, welches geschmolzen werden foll. Ein berartiger Apparat, beffen man fich jum Ausschmelzen bedient, tann 15 bis 30 Centner Rohtalg faffen. Fabrifen, welche Dampfbetrieb haben, scheuen gewiß die Roften nicht, eine Fettmahlmühle anzulegen und felbige mit Dampftraft in Betrieb zu feten. Wenn ber Schmelzapparat mit bem

britten Theile Talg angefüllt ift, wird auf je 100 Pfund Talganfat eine Mifchung von 1/2 Bfund Schwefelfaure und 2 Pfund Baffer hinzugegeben und der Dampf vom Dampffeffel hineingeleitet; man bebeckt ben Reffel leicht und läft langfam ichmelgen; ift ber Talg beinahe geschmolzen, fo fett man das zweite Drittel besselben hinzu; ift auch dieses beinahe geschmolzen, so wird bas lette Drittel Talg in den Apparat gegeben. Der Reffel wird nun hermetisch gefchloffen, und läßt man bann circa 11/2 bis 2 Stunden ben Dampf binauftrömen. Nach diefer Zeit ift ber Talg vollständig geichmolzen; man läßt bie Temperatur etwas herunterfteigen und zieht ben geschmolzenen Talg ab. Dies geschieht mittelft eines Sahnes, welcher über bem Niveau des abgesetten Waffers angebracht ift. Außer dem erwähnten Reffel hat man noch zwei bis drei Apparate von Gifen, Rupfer ober weichem Holze, welche bagu bienen, daß ber geschmolzene Talg langfam abfühlen fann. Jede vollständige Operation, in welcher bas Schmelzen und Abfühlen inbegriffen ift, bauert ungefähr 31/2 bis 4 Stunden; man fann bemnach mit beschriebener Anlage drei bis vier Operationen an einem Tage ausführen. Wenn auch die größte Sorgfalt auf die Arbeit verwendet wird, so bleibt immer noch etwas von den Rückständen in dem fluffigen Talge zuruck.

Um auch die letzte Spur derselben zu beseitigen, coagulirt man den Talg durch einen kleinen Zusatz von Alaun. Wan löst zu diesem Zwecke auf je 100 Pfund Talg 25 Gramm Alaun in 2 Pfund Wasser auf, gießt diese Lösung in den Talg und läßt unter Umrühren circa 15 Minuten durchkochen.

Zum Schluß kann man ben Talg noch mit ftarker Lauge auswaschen.

#### 2. Anochenfett.

Wie auf allen Gebieten ber Industrie mit jedem Tage neue Verbesserungen und Entbedungen gemacht werden, welche die Fabrikation verschiedener Waaren vereinsachen und demzusolge auch durch einfachere Manipulation die Waaren versbessern, so ist auch die Gewinnung des Knochenfettes durch ausschließliche Behandlung mit Dampf, und das seit neuerer Zeit in einzelnen Fabriken eingerichtete Extractionsversahren, als ein bedeutender Fortschritt zu verzeichnen.

Die Anochen kommen, wie bekannt, in verschiedenen Arten vor, b. h. sie sind verschiedenen Ursprungs. Man hat die sogenannten Rüchen= oder Fettknochen, dann die Rinder=, Ochsen= und andere Thierknochen von den Fleischern und die Pferde=Schinderknochen 2c. 100 Theile Anochen enthalten 8 bis 10 Theile Leim, 3 bis 5 Theile Anochensett und 83 bis 89 Theile phosphorsauren Kalk.

Das Anochenfett ist in ben Anochen der Thiere entshalten, und zwar in einem beinahe isolirten Zustande; es bildet, was man das Mark der Anochen nennt, das eine Art Talg ist, sich aber von diesem letteren, dem eigentslichen Talge, dadurch unterscheidet, daß dieser, wenn man ihn mit Aether behandelt, sich darin vollständig löst. Dagegen löst sich das in den Anochen enthaltene Fett in Aether nicht vollständig auf, sondern hinterläßt einen Rückstand, der, wie man mittelst Mikrostopes erkennen kann, aus kleinen Zellchen gebildet ist. Man erkennt diese kleinen Zellchen übrigens auch schon, wenn man das Fett der Anochen, sowie es aus benselben ausgezogen worden ist, unter dem Mikrostope bestrachtet.

In allen Fällen befindet sich daher das Fett in den Thieren in kleinen Zellchen eingeschlossen, gleichviel, ob es in ben weicheren Theilen der Thiere enthalten ist, und hier ist es am reichlichsten vorhanden, oder ob es sich in den Knochen befindet. Diese Zellchen hängen untereinander zusammen und bilden gleichsam ein Gewebe, bas in den Knochen von zareterer Beschaffenheit zu sein scheint.

Man zieht das Fett, das sich in den Thieren befindet, auf verschiedene Beise aus. — Das älteste und bekannteste Berfahren ist folgendes:

Das erfte, mas man zu thun hat, ift, die Anochen zu gerkleinern, damit dem Marke zum Ausfluffe aus den Knochen eine möglichst große Deffnung gegeben wird; dabei hat man jedoch auch wiederum barauf zu sehen, daß die Ruochen nicht unnüt gerschlagen werden, nicht in Theile, die zum leichteren Ausfluß bes Fettes nichts beitragen, weil man baburch viel Beit mit einer nuplosen Arbeit verliert. Das Fett befindet fich gewöhnlich in ben größten Bertiefungen am reichlichsten; es ift baber am meiften vorhanden in den voluminöfen Theilen der Knochen. Wenngleich es auch in den Enden der Rnochen befindlich ift, fo wird es in diesen jedoch durch die Rnochenmaffe, die es eng einschließt, zu fest zurückgehalten. Man wird baher auch ben Theilen ber Knochen, die am porofesten find, vor den fetten, harten Theilen den Borgug geben, welche letteren überdies in anderen Gewerben eine vortheilhaftere Anwendung finden. Diefes Auflösen ber Rnochen, noch mehr aber ber Umftand, daß man nur gemiffe Theile eines Anocheus am Bortheilhaftesten für die Fettfieberei benuten, die anderen aber ju anderen 3meden aufbemahren muß, ober boch follte, macht es, daß das Berfleinern ber Knochen bisher durch feine mechanische Vorrichtung besorgt murde; es mußte daher durch Handarbeit bewerkstelligt werden.

Die Gewohnheit giebt ben Arbeitern bald bie nöthige Geschicklichkeit für biefe Beschäftigung, so bag fie bieselbe rasch, ohne sich mit bem Beile zu verleten, verrichten lernen.

Am vortheilhaftesten zerschlägt man die Anochen der Länge nach, weil sodann die größte innere Fläche berselben durch einen Hied geöffnet wird. Während des Spaltens der Anochen werden sie zugleich gelesen oder sortirt, zu welchem Zwecke die Arbeiter mehrere Körbe zur Seite haben müffen, von denen z. B. einer für Anochen sur Anochenarbeiter, ein anderer für Anochen, die zu Thierkohle verbrannt werden sollen, bestimmt sein kann.

In kleinen Fetts ober Seifensiedereien wird dieses Sortiren, jedoch zum Nachtheile des Fabrikanten, meistens unterlassen. Sind die Anochen zerhackt, so giebt man sie in einen Kessel aus Gußeisen von ungefähr  $4^{1}/_{5}$  bis 6 Fuß Durchmesser und verhältnismäßiger Tiefe, in welchen man zuvor Wasser zum Kochen gebracht hat.

Bon großer Bichtigkeit ift es unter allen Umftanben. bie Rnochen frisch zu verarbeiten, wenigstens noch an demfelben Tage; wollte man fie von einem Tage jum anderen im gerhadten Buftande aufbewahren, fo mußte man fie wenigftens mahrend biefer Beit in faltem Baffer liegen laffen; benn, wenn die Anochen trodnen, so saugt sich bas gett in bie Rnochensubstang ein, aus ber es später nur mit Schwierigfeit wieder auszuziehen ift. Diefer Umftand ift bie Urfache. baß einige empirische Fabritanten behaupteten, und Biele noch des Glaubens find, daß das Fett aus den Knochen verbampfe ober fich verflüchtige, wenn man fie ber Sonne ausfett, mas aber, wie man mit einiger Sachkenntnig wohl begreift, nicht der Fall fein fann. Wollte man unferer Behauptung hinsichtlich bes ichnellen Ginsaugens bes Rettes in bie Rnochenmaffe nicht unbedingten Glauben ichenten, fo barf man nur bie Knochen, nachdem fie gerhadt und getrodnet worden find, und nachdem man das Rett aus ihnen geschmolzen hat, mit Mether behandeln, und man wird es vortheilhafter finden, die Knochen frisch in Arbeit zu nehmen.

Sobald dies geschehen, gießt man so viel Wasser in den Ressel, daß, wenn man nachher die Knochen hineinschüttet, diese noch von einer Wasserschicht von circa  $1^1/_2$  Boll überdeckt sind.

Man läßt die Masse tochen und unterhält das Rochen 1 bis  $1^1/_2$  Stunden lang, während welcher Zeit man sie fleißig mit einer Schausel im Ressel umrührt, doch derart, daß die Knochen nicht, oder doch so wenig als nur möglich, mit dem Fette, das auf dem Wasser schwimmt, in Berührung kommen, weil sie sonst von neuem von dem schon ausgezosgenen Fette einsaugen könnten. Wenn der Sud vollendet ist, so schöpft man das slüssige Fett, das obenaus schwimmt, mit einem beinahe flachen Lössel ab.

Das Fett ift sodann noch mit festen thierischen Theilen, Sehnen, Knorpeln, Hautstückhen zc. vermengt und baburch verunreinigt; um es bavon zu befreien, giebt man basfelbe in ein Sieb, in welchem diese abzuscheidenden Substanzen zurückbleiben. Durch das erfte Abschöpfen hat man das flüssige Fett aus dem Reffel genommen; man rührt daber bie Masse im Ressel nochmals gut burcheinander, läßt fie ein wenig ruhig stehen und schöpft von neuem ab. Auch biefe zweite Fluffigfeit wird durchgefiebt. Auf gleiche Weife verfährt man ein brittesmal; sobann find bie Rnochen beinahe vollständig erschöpft und man nimmt fie mit einem burchbrochenen Löffel oder Sieblöffel aus dem Reffel und wirft fie beiseite, um ben Reffel mit frischen Anochen zu beschicken und diefe berfelben Arbeit, wie der vorherigen, gu unterwerfen. Unftatt die Knochen in einem Reffel über freiem Feuer auszusieden, geschieht es mit besonderem Bortheile in einem Reffel, der mittelft Dampfes geheigt wird; man vermeibet badurch alles Anbrennen und erhält baher ein weit reineres und weißeres Sett, welches felbstverftandlich auch zu höheren Breisen verkauft wird.

Das auf eben beschriebene Weise erhaltene Fett eignet sich vorzüglich zur Seisensabrikation. Die zweite Methode der Anochengewinnung wird durch Dampf bewerkstelligt. Die Knochen werben, nachdem sie sortirt sind, vermittelst eines sogenannten Anochenbrechers oder sonstiger Vorrichtung aufgespalten oder zerschlagen in einen Bottich gebracht, und wird so viel Wasser hinzugegeben, bis dasselbe die Anochen bedeckt; dann giebt man noch 1% Salzsäure hinzu, damit sich das Fett besser löst und sich vom Wasser abscheidet. Nun läßt man durch ein Schlangenrohr Dampf in den Vottich einströmen. Das Schlangenrohr muß am Boden des Vottichs ausliegen und mit vielen, seitlich angebrachten kleinen Löchern versehen sein.

Bon dem Augenblicke an, als das Wasser kocht, läßt man cs eine Stunde mäßig durchkochen und dann überläßt man die Knochen 2 bis 3 Stunden der Ruhe. In der angegebenen Zeit hat sich das Fett größtentheils gelöst und an der Obersstäche abgeset, wo es abgeschöpft wird. Die Knochen entshalten immer noch etwas Fett, aber man darf sie nicht länger kochen, da man durch längeres Kochen Leimsubstanz auslösen würde, die, wenn die entsetteten Knochen zur Leimsabrikation verarbeitet werden sollten, verloren gehen würde. Das übrige noch in den Knochen enthaltene Fett gewinnt man im ferneren Berlause der Manipulation.

Ist das Fett von dem Wasser abgeschöpft, so läßt man das gesäuerte Wasser ablausen und unterwirft die Knochen einer gründlichen Waschung, und zwar durch eine Waschmaschine. Diese besteht aus einem eisenblechernen, sein gelochten Chlinder, welcher in einem Bottich, der mit Wasser gefüllt, sich langsam dreht. Dieser Chlinder ist inwendig construirt wie die Beutelchlinder in den Mahlmühlen, so daß bei jeweiligem Orehen des Chlinders die Knochen immer weiter vorsallen, bis sie heraussallen.

Während des Herausfallens muß noch ein ständiger Wasserstrahl die herausfallenden Knochen treffen, damit diese völlig rein und so viel wie möglich entsäuert werden. Nach dem Waschen kommen die Knochen auf die Brechmaschinen, welche mit gerippten Walzen versehen sind und sich je zwei gegeneinander drehen. Bei der einen Maschine sind die Walzen horizontal gerippt, bei der zweiten vertical.

Nachdem die Anochen so zubereitet sind, schreitet man zum Aufschließen oder Entleimen der Anochen.

Da diese Operation nicht hierher gehört, so lassen wir bieselbe wegfallen.

Ein anderes Verfahren, das aber wenig aus den Versuchen herausgetreten ist, für Knochen, doch meistens in einer anderen Absicht als der der Fettgewinnung in Anwendung gekommen ist, besteht darin, daß man die thierischen Substanzen einer höheren, aber möglichst gleichförmigen Temperatur in geschlossenen Gefäßen, sogenannten Autoclavkesseln, aussetzt, in denen die Substanz einem Drucke von zwei dis drei Atmosphären unterworfen ist. — Jedenfalls muß dieses Versahren, das man hauptsächlich zur Gelatinebereitung anwendet, für das Extrahiren der Dele angewendet den Nachstheil haben, daß ein Theil der Gelatine oder Gallerte gleichzeitig gesöst wird und daher unter das Fett geräth.

Wie schon gesagt, obgleich vorgeschlagen und im Kleinen versucht, ist uns doch nicht bewußt, daß dieses Versahren schon fabriksmäßig betrieben worden wäre. Der Erfolg der Versuche im Großen dürfte wohl jedenfalls demselben entsgegen sein.

Ein viertes Verfahren, das, wie uns erinnerlich zu sein scheint, von Herrn S. Arcet erbacht worden ist, besteht darin, daß man die thierischen Stoffe mit verdünnter Schwefelsäure behandelt. Die Menge der Schwefelsäure, die man dabei in

Anwendung bringt, ist äußerst gering. Man nimmt ungefähr nur  $^{1}/_{1000}$ , oder auf 1000 Theile Wasser einen Theil Schwefels säure von 66° B.

Da aber diese Methode unvortheilhaft und unpraktisch ist, so verzichten wir auf eine nähere Beschreibung und wollen daher auf das letzte Bersahren der Knochenfettgewinnung übergehen.

Die für die Anochenfettfabritanten vortheilhaftefte Dethode ist entschieden die der Extraction, denn durch dieses Berfahren werden die Anochen vollständig entfettet. Die ganze Operation ift ber ber Delfamen analog. 218 lösungemittel verwendet man Bengin. Um feine Wiederholung gu bringen, verweisen wir auf die Beschreibung biefes Berfahrens und auf Fig. 20 ben (Ertractionsapparat) und fugen bindaß die Knochenfettfabrifanten leider nicht immer 311, bie nothige Aufmerksamkeit auf biefes Berfahren verwenden, benn es wird oft mehr Bengin gur Extraction verwendet, als erforderlich ift, und bas Auswaschen, respective Entfernen bes noch im Fett enthaltenen Bengins wird zum Theil gang unterlaffen, weshalb das gewonnene Fett, außer aufgelöfter Leimsubstanz, noch viel phosphorsauren Ralf, Waffer und Spuren von Bengin enthält.

Beregte Uebelstände, welche das Fett start braun färben und demselben einen widerlichen Benzingeruch geben, ersichweren dem Seisenfabrikanten das Verarbeiten dieses Fettes, weshalb es dringend rathsam erscheint, wenn die Fabrikanten das Fett nach der Operation dem Auswaschen unterwerfen, respective, wenn das Benzin überdestillirt ist, einige Stunden lang Wasserdamps in das Fett gehen lassen und wenn dies den Uebelstand nicht beseitigen sollte, das Fett mit 1 dis  $2^{\circ}/_{\circ}$  Chlorzink behandeln, gut absehen lassen und erst dann in den Handel bringen.

In Folge der verschiedenen Gewinnungsmethoden kommt das Knochenfett meist in bräunlicher Farbe, mit unangenehmem Geruche und 6 bis  $10^{0}/_{0}$  Berunreinigungen im Handel vor, aus welchem Grunde es vor der Verarbeitung gereinigt, respective gebleicht werden muß. Das Knochensett erstarrt zu einer körnig schmierigen Masse; sein Schmelzpunkt ist bei 29°.

Bleichen bes Anochenfettes. Bevor das Anochenfett gebleicht werden fann, muß es von den ihm anhaftenden Un= reinigkeiten, als Leimsubstanz, phosphorsaurem Ralk und Baffer 2c., befreit werben. Man bringt zu biefem 3mede bas Knochenfett in einen eisernen Reffel, giebt bas gleiche Gewicht 14= bis 15grabigen Salzwaffers hinzu, tocht es mittelst Reffelfeuerung ober Dampf 3 bis 4 Stunden lang durch und überläßt es ber nächtlichen Ruhe. Um anderen Tage giebt man bas flar abgesette Wett in ein reines gag von weichem Holz, ober in ein Steingefäß und frückt es auf circa 30 bis 330 R. herunter. Inzwischen hat man die Bleichfluffigfeit in Bereitschaft gestellt. Auf je 100 Pfund zu bleichendes Knochenfett wiegt man 1/2 Pfund doppeltchromfaures Rali ab, löft es in 11/2 Pfund tochendem Waffer, fo bag bie Lösung 220 B. wiegt, gießt in biese Lösung 2 Pfund rauchende 22grädige Salzfäure und giebt die Mischung unter fortwährendem Rruden dem Fett in dunnem Strable gu. Das Fett wird erft bunkelgrün, bann heller, bis es ichlieflich hellgrun wird, und auf bem Glafe gelblich erscheint. Dan läßt das Fett circa 1/2 Stunde ruhig stehen und mäscht es bann mit fochendem Baffer aus, indem man vermittelft einer Gieffanne (Braufe) per 100 Bfund Fett 15 bis 20 Bfund Waffer darübergießt, ohne durchzufrücken.

Hierauf bleibt das Fett 6 bis 8 Stunden gut zugedeckt stehen. Das auf vorstehende Weise behandelte Anochenfett kann direct zur Seifenfabrikation verarbeitet werden. Das Berseifen des Knochenfettes geschieht zumeist mit 12= bis 15grädiger Lauge.

Man verwendet das gebleichte Anochenfett nicht allein zu Kernseisen, sondern auch zur Eschwegerseise und zu Schmiersseisen. Die aus purem Knochenfett dargestellten Seisen sind etwas weicher und schwammiger als die von Talg und anderen seisen Fettkörpern gesottenen Seisen, allein sie werden griffig und schoid. Die Ausbeute aus 100 Pfund gereinigten und gebleichten Knochensettes beträgt 148 bis 150 Pfund zu Kern.

#### 3. Kammfett (Pferdefett).

Unter Kammfett versteht man das aus dem Halse oder Kamme gefallener oder geschlachteter Pferde und in den Roßs oder Scharfrichtereien ausgeschmolzene Fett.

Seit einiger Zeit wird auch bas in anderen Körperstheilen der Pferde überhaupt enthaltene Fett mit biesem Namen bezeichnet.

In Gegenden, woselbst das von gesunden Pferden herrührende Fleisch den Menschen als Nahrung dient, oder zur Fütterung von den in zoologischen Gärten gehaltenen Naubthieren verwendet wird, geschieht das Ausschmelzen des Pferdesettes genau so, wie das Ausschmelzen des Talgs; wo jedoch das Fleisch von franken oder gefallenen Pferden stammt und wosür man keine Verwendung hat, da wird folgendes Versahren angewandt:

Nachdem die Pferde getödtet sind, werden sie enthäutet, ausgeweidet und der Körper wird in große Stücke zertheilt. Diese Theile kommen in große, eiserne, hermetisch geschlossene Cylinder, in welche Wasserdampse von 4 bis 5 Atmosphären Druck circa 6 Stunden lang geführt werden.

Durch diese Operation wird sämmtliches Fett gewonnen und seht sich basselbe an der Oberfläche des Cylinders ab.

Nachdem ber Chlinder 3 bis 4 Stunden ber Ruhe überlaffen war, zieht man das geschmolzene Fett vermittelst eines an dem Apparate befindlichen Hahnes ab und befreit es durch ruhiges Stehen von dem etwaigen Waffer.

Die sehnigen, knorpeligen und häutigen Substanzen haben eine Art Leim gebildet. Der ganze übrige Rückstand fällt durch einen Siebboden in die untere Abtheilung des Apparates zu Boden und besteht aus einem Gemisch von Leimsubstanz, Fleischertract und Knochen.

Da dieses Gemisch zur Leimgewinnung untauglich ift, so werden die Knochen entfernt, das Uebrige wird zu einer gallertsartigen Wasse eingedampft und als Schlichte an Tuchfabristanten verkauft.

Das Pferdefett hat eine gelbliche Farbe und hat bei  $14^{\circ}$  R. eine butterartige Consistenz. Sein Schmelzpunkt liegt zwischen 28 und  $30^{\circ}$ , sein Erstarrungspunkt liegt bei  $16^{\circ}$ . In 100 Theilen Pferdefett sind enthalten: 65 Theile Clain und 35 Theile Stearin.

Das Pferbefett, welches außer zur Leber- und Maschinensichmiere, auch zum Entfetten der Wolle verwendet wird, giebt schöne, gelbliche, feste Kernseifen und wird außerdem auch vielsach zu Eschwegerseife und namentlich zu Naturkornseifen perarbeitet.

## 4. Schweinefett.

Das Schweinefett, welches mittelft Ausschmelzens von dem Zellgewebe, in welches es eingeschlossen ist, gewonnen wird, ist von blendend weißer Farbe, schmilzt schon bei  $30^{\circ}$  und besteht aus 62 Procent slüssigem und 38 Procent sesten Fett.

Die Ausschmelzung bes Schweinefettes aus bem Rohfett (Schmeer) geschieht in ähnlicher Weise wie die Ausschmelzung bes Rohtalgs, altes Versahren. Man zerschneibet, zermalmt ober zerquetscht ben Schmeer (s. Fig. 21 und 22), bringt die zerquetschte breiige Masse in einen Kessel und erhitzt ihn unter Zugabe von wenig Wasser, bis sich das ausgesschmolzene Fett an der Oberfläche des Schmelzkessels ansetzt.

Das Schweinefett wird wegen seines hohen Preises in der Seisenfabrikation höchstens nur zur Herstellung von verschiedenen Toilettenseisen, Pomaden und hauptsächlich zur Darstellung von Kunstschmalz und als Nahrungsmittel, wohl auch im süblichen Frankreich zum Ausziehen der in den Blumen und Pflanzen enthaltenen Riechstoffe, und von den Apothekern zur Darstellung von Pflastern und Salben verswendet. Im frischen Zustande hat das Schweinefett einen angenehmen süßen Geschmack und guten Geruch. Es zieht begierig Sauerstoff aus der Luft an und geht leicht in Fettsäuren über — es wird ranzig — in diesem Zustande wird es zur Toilettenseisensabrikation verarbeitet und verseift es sich mit starken Laugen sehr schnell.

## 5. Klauenöl (Klauenfett).

Das Fett, das man aus den Knochen der Beine und Füße der Thiere, namentlich der Pferde, Schafe und Rinder 2c., auszieht, ist flüssiger, als das aus den Knochen anderer Theile derselben Thiere, weshalb man es auch Knochenöl benannt hat. Im Handel kommt es als Klauenfett vor. Es wird auf dieselbe Beise wie Knochenfett ausgezogen. Zu bemerken ist hierbei, daß das Klauenfett der Ochsen, auch Ochsenmark (Kindsmark) benannt, sester ist und nicht allein

zu Küchenzwecken und zur Bereitung von Speisen, sondern auch zur Bereitung von Pomaden verwandt wird. Das specifische Gewicht des Klauenöls beträgt 0.915, hat seinen Schmelzpunkt bei  $12^{0}$  und seinen Erstarrungspunkt bei  $-1^{0}$ , wobei es die Consistenz von Schweinesett annimmt.

Bei sorgfältiger Behandlung des Ausziehens der Knochen erhält man ein schwachgelbes Klauenöl, welches als Uhrsmacheröl und zum Schmieren seiner Maschinentheile ein gesuchter Artikel ist. Man erwärmt das Klauenöl auf 45 bis 50° R., setzt das Gefäß in ein anderes, worin sich Eis befindet, ersetzt das zerlassene Eis durch frisches und untershält die Temperatur einige Stunden lang, nach welcher Zeit das feste Fett erstarrt und das slüssige sich absetz.

Bur Seifenfabrikation findet Klauenfett selten Verwendung, weshalb wir uns mit diesem kurzen Referat begnügen wollen.

# Walfett, auch Soap Stock, Sischtalg genannt.

Wie schon der Name ergiebt, wird dieses Fett von dem Wal gewonnen. Es giebt verschiedene Abarten desselben, z. B. der Nor-, Enten-, Zahn-, Barten-, Buckel-, Furchen-, Lang-flossen-, Röhren-, Finn-, Riesen-, Zwerg-, Potwal (Potsisch), Wal oder Walsisch 2c. Den Walsang und den Handel mit Thran sollen bereits die Biscacher zuerst im 12. und 13. Jahrhundert mit Ersolg getrieben haben.

Später waren sie genöthigt, nach Neufundland zu gehen, ba die Bale von den französischen Küsten weggeblieben sind. Als die Engländer und Holländer nach dem Norden gezogen sind, um eine Durchsahrt nach Indien zu suchen, wurden sie mit dem eigentlichen Aufenthalte dieser Thiere bekannt, worauf man in beiden Ländern zu diesem Fange Schiffe ausrüftete. Nach und nach betheiligten sich auch Franzosen, Dänen, Norweger, Hamburger und Bremer babei, während bie Holländer 1596 in dieser blühenden Periode des Walsfangs eine solche Wenge Thran gewannen, daß ihn ihre Schiffe gar nicht fortbringen konnten.

In Frankreich war der Walfang unter Ludwig XIV. sehr blühend, sank aber später bedeutend. Obgleich die Hollander bis in die Mitte des 18. Jahrhunderts im Haupt-besitze dieser Fischereien verblieben, so verminderten sie sich durch den amerikanischen Freiheitskrieg in dem Grade, als sie sich bei den Engländern vermehrten.

Vor Allem betheiligten sich jest auch die Nordamerikaner babei, welche, wie uns mitgetheilt wird, gegenwärtig circa 960 Schiffe mit rund 35.000 babei beschäftigten Menschen, größtentheils in der Südsee, ausrüsten, deren Gewinn an Thran, Fischbein und Walrath gegen 10 Millionen Dollars veranschlagt wird.

Die Expeditionen dauern 2 bis 3 Jahre, weil sich die Ladungen der Schiffe nur durch wiederholten Fang vervollsständigen lassen, und es dienen die Häfen der Sandwich-Anseln als Erholungs und Proviantstation.

Der Potwal ober Cachelot (Physter macrocephalus) ist ein schwimmendes Säugethier mit zurückziehbaren Brüsten; er hat eine Länge von 50 bis 60 Fuß, eine Dicke von 30 Fuß und einen runden, walzigen Körper, bessen vorderes Drittstheil von dem äußerst großen, viereckig verdickten Kopfe einsgenommen wird.

Er hat keine Barten, sondern kegelförmige Zähne, welche in dem verhältnismäßig kurzen und schmalen Unterkiefer sitzen und lebt von Fischen, die er mit großer Behendigkeit verschlingt. Bon einem großen Potwal erhält man 150 bis 300 Centner Walfett.

Das Walfett, respective der Fischtalg, wird aus dem Kopfe des getödteten Thieres, eine noch größere Masse aus dem Körper desselben gewonnen. Die Materie aus dem Canale längs des Rückenmarks wird gleich am Bord des Schiffes ausgekocht; jene aus der Kopshöhlung aber, welche im Augen-blicke, als das Thier getödtet und geöffnet wird, eine compacte Masse ist, die nur bei einer sehr warmen Temperatur stüssig wird, wird nur sehr leicht angewärmt, dann sogleich in Fässer gebracht und bei der Heimkehr an die Walsettsfabriken verkauft. Der größte Theil des sesten Fettes scheidet sich durch Aussexen an der Luft von dem Oele ab.

Bisher hat das Walfett hauptsächlich nur zu Beleuchtungszwecken gedient und die aus dem festen Fettkörper sabricirten Walrathkerzen erfreuten sich in den Dreißiger-Jahren einer besonderen Beliebtheit.

Das vor zwei Jahren von einer Hamburger Firma in ben Handel gebrachte Walfett hat eine gelbe bis röthlichs braune Farbe, besitzt einen starken Fischgeruch, schmilzt bei 40° C. und stammt aus Neufundland.

In seiner chemischen Zusammensetzung weicht bas Walsett nach Engelhardt's neuesten Untersuchungen von den übrigen Fettkörpern anderer Säugethiere wesentlich ab, und man möchte sast behaupten, daß es eine Wischung von Fettsäureverbindungen ist, welche sich den Aetherarten analog verhalten. Zum größten Theile besteht das Walsett aus Palmitinsfäure, Cethyläther, Stearinsäure, Myristinsäure und Glycerin. Ohne auf die chemischen Bestandtheile näher einzugehen, sei bemerkt, daß sich das Walsett mit starken kohlensauren Laugen sowohl, als auch mit starken ägenden Laugen verseift und eine dunkelbraune Masse giebt; nur geht mit ätzenden Laugen bie Berseifung rascher, respective sofort, vor sich und die Seise wird sester, wie gesagt, dunkelbraun; eine Eigenthüms

lichkeit, die manche Seifenfabrikanten abgehalten haben mag, diefes billige Fett zu verarbeiten.

Diese bunkle Farbe rührt von Bluttheilen, welche mit bem rohen Walfett innig vermischt find und bei langem Lagern in Fäulniß übergehen, her.

Unsere Fachliteratur hat uns über diesen billigen Fettstörper nur wenig Aufschluß gegeben, nur Engelhardt hat in neuerer Zeit durch seine Untersuchungen und Versuche aussführliche Mittheilungen veröffentlicht.

Der beschränkte Raum gestattet uns nicht, dieselben einsgehend zu besprechen, weshalb wir uns kurz fassen wollen. Wenn man das rohe Walfett mit 30s, 25s oder 20grädiger Nehnatronlauge verseift und aussalzt, erhält man einen dunklen Kern; die Unterlaugen werden ebenfalls dunkelbraun und gallertartig. Erst nach mehreren Wassersieden erhält man eine ziemlich helle Seise, welche eine Ausbeute von circa 140 Pfund ergiebt, die aber die Eigenschaft hat, nach längerem Lagern etwas nachzudunkeln.

Das Fett verhält sich bei bem Berseifungsproceß genau so, wie Pflanzenölsettsäuren. Da nach genauer Untersuchung der Unterlauge sich ergab, daß Glycerin darin enthalten ist, so lag die Bermuthung nahe, daß das Gallertartige und die bunkle Farbe von Blut, einem eigenthümlichen gelbbraunen Farbstoff und sonstigen Unreinigkeiten herrühren musse, welche Annahme sich auch bei späteren Untersuchungen bestätigte.

Man wird vielleicht einwenden, daß den vorgedachten Uebelftänden durch Anwendung von Säuren abgeholfen werden fönne; dem ist indessen nicht so, denn die starken Säuren greifen das Fett an.

Da aber bekanntlich alle zur Seifenfabrikation zu verwendenden Fette möglichst rein, gerüchlos und weiß sein sollen, das rohe Walfett jedoch keine dieser Eigenschaften besitzt, so muß basselbe vor seiner Berarbeitung zu weißen Seifen raffinirt werben.

Diese Operation wird mit 5= bis 6gräbiger Lauge bewerkstelligt, wobei sich die meisten Unreinigkeiten und ein Theil der slüssigen Theile (Thran) verseisen. Man bringt zu diesem Zwecke ungefähr die Hälfte soviel 6grädiger kohlensaurer Lauge (Soda= oder Pottaschlauge), als man Walfett in Arbeit nehmen will, in den Kessel, der entweder mit Damps= oder Kesselsteuer bis zum Siedepunkt erhitzt wird, trägt das Walfett nach und nach ein und läßt circa 2 Stunden lang sieden. Wer einen Luftstrahlapparat besigt, läßt denselben ebenfalls arbeiten.

Die Masse wird zusehends heller und stößt von unten herauf dunkel auf. Es entwickelt sich hierbei ein starker, unsangenehmer, Fischthrangeruch, und es scheint sast, als wenn die sich hierbei entwickelnde Kohlensäure diesen Geruch ausstreibt. Das Fett geht demnach mit der kohlensauren Lauge eine Verseifung ein.

Man überläßt das Fett einer mehrstündigen Ruhe, damit es sich gut absetzen kann.

Die Entwickelung von Kohlensäure tritt stärker hervor, wenn man sich starker Lauge bedient, indessen muß dieselbe durch Wasser oder schwache Lauge behufs Dünnerwerden der Wasse später ersest werden.

Diese Operation wiederholt man mehreremale und wäscht mit kochendem Wasser aus.

Es sei hierbei bemerkt, daß das Raffiniren auch mit bgrädigen kaustischen Laugen geschehen kann, doch findet hierbei eine stärkere Verseifung statt.

Das auf vorbeschriebene Beise gebleichte Walfett hat nur eine schwachgelbe Farbe, ist von Blut und sonstigen Unreinigkeiten vollständig befreit und dabei härter wie Talg. Der Schmelzpunkt bes raffinirten Walfettes liegt bei 44° C. und es ift bei bem erkaltenden Fett deutlich bemerksbar, wie sich der Walrath auskrystallisirt, was nur aussgepreßt zu werden braucht.

Der reine Walrath bilbet weiße, perlmutterglänzende Krhstalle, bem Stearin (Stearinsäure) nicht unähnlich. Sein Schmelzpunkt liegt bei 47 bis 48° C.

Wir haben noch zu bemerken, daß bei dem oben angegebenen Raffiniren eine theilweise Zersetzung stattfindet, denn die mit der im Ressel zurückgebliebenen Flüssigkeit vorgenommenen Versuche ergaben, daß Walöl darin gelöst war, welches sich nach nochmaligem Kochen an der Oberfläche als ein dunnflüssiges Del absonderte.

Der Walrath wird in der Parfümerie und in den Apotheken verwendet.

Die neuesten Versuche, die wir mit rohem Walfett gemacht haben, bestehen darin, daß man das Fett im Exstractionsapparat vermittelst Benzin extrahirt; mit schwachen Laugen ebenfalls im Extractionsapparat behandelt, ergiebt es ein sehr helles Fett, welches, vermittelst einer Presse ausgepreßt, einen schönen weißen Walrath liefert.

### 7. Thran.

Unter Thran versteht man das aus dem Specke der Seefische gewonnene Fett. Je nach Art der Fische ist der Thran in seinen Eigenschaften und in der Farbe verschieden. Die im Handel vorkommenden Thransorten sind Heringsthran, gewöhnslicher Fischtran, Delphinthran, Seehundsthran, Leberthran, Südseethran 2c.

Das specifische Gewicht des Thrans ist bei 20° C. 0.926.

Der Leberthran, welcher hauptsächlich als Heilmittel Berwendung findet, wird aus den Lebern der Stockfische und anderer Seefische, besonders auf Helgoland und Bergen, bereitet. Man unterscheidet blanken und braunen Leberthran. Der erstere wird durch freiwilliges Ausbraten des Fettes, respective Speckes, an der Sonne erhalten; er hat das Aussehen von Mohnöl; bisweilen ist er noch von hellerer Farbe, schmeckt süßlich fettig, reagirt schwach sauer. Bei —15° C. sett er eine weiße Fettmasse ab, löst sich in Aether in jedem Verhältniß auf. Der braune Leberthran wird durch Ausbraten über Feuer erhalten; er ist dünnsslüssiger, schmeckt stechend bitter, reagirt sauer und hat einen unangenehmen Geruch.

Die Bestandtheile des Leberthrans sind fast dieselben wie die des Balfettes, nur daß dieser mehr Clain, respective Clainfäure und weniger Margarinsäure hat, wie jener.

Der Leberthran, namentlich der braune, verseift sich sehr leicht. Der Heringsthran wird meist von versaulten, von der Fluth auf die Seeküsten Schwedens und anderer nördlichen Länder Europas herausgeworfenen Heringen gewonnen, ins dem man dieselben mit Wasser unter stetem Umrühren kocht, die Alles zerkocht ist. Hierauf wird kaltes Wasser hinzugelassen, worauf sich der Thran abscheidet. Nachdem er durch längeres Lagern klar geworden ist, wird er filtrirt und auf Gebinde gezogen.

In einzelnen Gegenden, und zwar in solchen, woselbst ber Fischsang ben Hauptnahrungszweig ber Bewohner bilbet, wird ber Leberthran im Besonderen und ber Thran im Allgemeinen in fabriksmäßiger Beise gewonnen und zwar wie folgt:

Man bringt ben Thran, welcher sich an ben Lebern ber Fische absondert, in große starke Fässer, welche einen doppelten Boden haben und durchlöchert sind, oder in solche, an welchen

3 bis 4 Hähne übereinander befindlich find. Hierin bleibt der Thran mehrere Wochen, nach Umständen auch länger, ber Sonnenhige ausgesetzt.

Damit ber Thran besser absließen kann, wird berselbe mit Gewichtssteinen beschwert. Man öffnet nun die Hähne und läßt den Thran (blanker oder gelber Thran genannt) in darunter befindliche Fässer absließen.

Nach Eintritt der fauligen Sährung fließt der Thran in gelbbrauner Farbe ab, welchen man mit dem Namen braunblanken Thran bezeichnet hat.

Der Rückstand wird mittelst Dampfes ausgekocht, was eine dritte Sorte von dunkelbrauner Farbe liefert.

Letterer sowohl, als auch ber von ber fauligen Gährung gewonnene Thran hat einen widerlichen, thranartigen Geruch und unangenehmen Geschmack.

Die Entfärbung kann auf verschiebene Beise geschehen, 3. B. durch Anwendung von schwacher Lauge, Chlorkalk 2c. Die beste Methode ist entschieden durch Dampf und Filtration über Anochenkohle.

Da der Thran die Eigenschaft hat, große Mengen von Harz aufzulösen, ohne dadurch seine Consistenz wesentlich zu verändern und Harz bedeutend billiger ist, wie der Thran, so wird das Harz sehr oft zum Verfälschen des Thrans verwendet. Sein Verhalten gegen Essigäther giebt das Mittel an die Hand, eine solche Versälschung zu entdecken. Reiner guter Thran bedarf bei 14° R. genau 15 Volumen Essigäther von 0·890 specifischem Gewicht, um eine klare Lösung zu geben; mit Harz versetzer Thran ist weit ausschicher in Essigäther, so daß man von diesem umsoweniger bedars, je mehr Harz vorhanden ist. Man nimmt bei der Brüsfung 1 Volumen Thran in ein Fläschen und setzt nach und nach, unter Beibehaltung der Temperatur von 14° R.,

von Minute zu Minute Effigather hinzu, bis vollftandige Bojung erfolgt ift.

Wenn man die Mischung in einen Maßchlinder gießt, erfährt man, wie viel Essigäther zur Auslösung erforders lich war.

Bielfach wird der helle Thran auch mit Pflanzenölen verfälscht. Zur Prüfung darauf dienen dieselben Mittel, welche wir eben angegeben haben.

Der Thran wird außer zur Seifensabrikation auch zum Gerben der Häute, zu Schmiermitteln und Wichse 2c. verwendet.

## B. Fette vegetabilischen Ursprungs.

#### a) Nichttrocknende Gele.

#### 1. Palmöl.

(Elais guianensis, Avoira Elais.)

Auf keinem anderen Punkte der Erde zeigt sich die ewig zeugende und ewig zerstörende Natur herrlicher und surchtsbarer als in Indien, dem Lande, das man die geheimnißs volle Mutter der Menschen, der Religion und Civilissation nennt.

Das Leben quillt da in so unerschöpflicher Fülle, daß ihm längst kein Raum zur weiteren Entwickelung geblieben sein würde, wenn nicht auch der Tod mit so reichen und gewaltigen Witteln zur Bernichtung ausgestattet wäre, wie nirgends in der Welt.

Die Sonnenftrahlen werben bort zu glühenden Todespfeilen; es wimmelt von den giftigsten Schlangen; die Dickichte sind erfüllt von den blutdürstigsten Thieren; die brückende hitze erzeugt in den seuchten Niederungen geheimnisvolle Krankheiten, wie Cholera u. a., welche die Menschen zu Millionen hinraffen, und ber Mensch selbst muß in seinem Wahne, der ihm den Mord als sciner Gottheit wohlgefällig erscheinen-läßt, der Natur als blindes Wertzeug zur Zerstörung seinesgleichen dienen. Und trot des unendlichen Mordens, trot Seuchen und Hungersnoth mitten in der üppigsten Fülle, trot endloser Kriege seit vielen Tausenden von Jahren, trot immer sich erneuernder Revolutionen und der blutigsten Herschaft der scheußlichsten Tyrannen mehren sich die Millionen Menschen in Indien dis auf den heutigen Tag, wie die unermeßliche Bahl der verschiedensten Thiere, von dem Elephanten dis zu den Heusschaft und Mosquitowolken, fort und sort sich neu erzeugt und die Welt der Pflanzen, in ewigem Frühling, in wunderdarer Ueppigkeit gedeiht.

Bliden wir zunächst auf die letztere, so stellt sich uns ein wahrhaft zauberisches Bild dar. An Stellen, wo bei uns zerbrechliches Rohr und dünnes Schilf kümmerlich wachsen würde, breiten sich in Indien Bambuswälder aus, deren glatte Stämme rasch emporschießen bis zur Dicke von Mannsschenkeln und Häuserhöhe erreichen, und gleich Marmorcolonnaben in Zauberpalästen erscheinen.

An sie schließen sich Gebusche, beren Blüthen in brennenben Farben berauschenben Duft verbreiten, und Bäume mit schwarzgrünen, glänzenden, biden Blättern, die zum allergrößten Theile die herrlichsten Blüthen tragen, während über alle hinweg die Kronen der Palmen ragen, in denen es in geheimnisvollem Geslüster rauscht, und die prächtigsten Platanen mit den blaßgrünen gesiederten Blättern wie zum Schmuck absichtlich daneben gestellt zu sein scheinen. An anderen Orten wachsen unter Palmen verschiedener Arten Orangen-, Feigen- und Mandelbäume, oder Mangobäume, deren Blüthen ihren aromatischen Geruch weithin verbreiten und beren herrliche Früchte mit nichts verglichen werden können. Die Blüthen fast aller Fruchtbäume Indiens riechen ansgenehm und start; von den Rosens und Resedafeldern wollen wir nicht sprechen; sogar die Blätter und Rinden mancher Bäume duften lieblich; ja es giebt Gewächse, an denen Alles, Blüthen, Blätter, Rinde und Burzeln, aromatisch ist. Die Reben geben die süßesten, größten Trauben, aber nur, wenn man ihnen einen künstlichen Winter schafft, so daß sie nicht in das Unendliche forttreiben können.

Wie die unbegrenzte Fruchtbarkeit Indiens sich in der außerordentlichen Mannigfaltigkeit seiner Erzeugnisse, namentslich der Pflanzenwelt zeigt, so auch in der Ergiedigkeit einiger ihrer Arten. Und hier brauche ich nur die hoch zum Himmel strebenden Palmen zu erwähnen, deren Früchte und das darin enthaltene Del (Fett) sie der Menschheit so nützlich gemacht haben.

Das seit circa 70 Jahren im Handel vorkommende Palmöl stammt aus den Früchten der guineischen Delpalme (Elais guianensis Jacq.). Diese Delpalme ist in Guinea einsheimisch und wurde von da nach anderen heißen Ländern verspstanzt, so daß man jetzt in Afrika, Südamerika, Brasilien, Indien 2c. diese hoch zum Himmel anstrebenden Palmenbäume antrifft.

Der Baum, welcher etwas schmälere und weniger lebhaft grüne Blätter hat, wie die Cocospalme, hat im Allgemeinen sehr viel Aehnlichkeit mit dieser.

Er verliert oft erst nach Jahren die Stumpse dieser Blätter, was indeß seinem schönen Ansehen keineswegs schadet. Diese Stumpse sind mit der den Tropen eigenen üppigen Begetation von Schlingpflanzen, welche ins Unendliche treiben, vollständig bedeckt und ranken sich jene oft 20 bis 30 Fuß und höher an den Bäumen hinan. Die Früchte sind dunkelsorangegelb, fast braun, erreichen die Größe einer großen

Pflaume und wachsen in großen, traubenähnlichen Klumpen in ber grünen Blätterkrone. Sie sißen so voll Stacheln, daß man nicht weiß, wo man dieselben anfassen soll, und mit den Zweigen und Blättern der Traube so dicht und sest eine geschlossen, ja zusammengepreßt, daß man bei einem noch nicht abgebrochenen Bunde keinen einzelnen herausbekommen kann. Schneidet man aber die oberen Zweige etwas ab, so fallen sie fast von selbst herunter. Die leeren Trauben bilden Büschel von Zweigen und werden dort als Besen benutzt. Der Stein, welcher von dem öligen faserigen Fleische umsgeben ist, enthält einen Kern, der ebenfalls ein schönes Del liesert und nach Europa als Ballast gesandt wird.

Die sogenannte Palmbutter ist nicht das reine Oel, sondern das von den Fasern befreite Fleisch der Nuß mit dem Oel, das mit Fleisch oder Fisch und mit Reis gegeffen wird. Es ist ein schmachaftes Gericht, welches bei den Einsgeborenen, sowie auch bei allen Europäern, sehr beliebt ist.

Wenn man ein feines Oel zum Bereiten der Speisen gewinnen will, so versährt man auf folgende Weise: Die Rüsse werden im reisen Zustande in Wasser gekocht, damit sich das Fleisch besser von dem Steine löst, in einem Mörser zerstampst und nochmals gekocht. Das Oel schwimmt auf dem Wasser und wird nun abgeschöpft. Frischgekochtes Oel ist vorzüglich im Geschmack. Man macht selten mehr, als man braucht. Das Oel, welches in den Handel gebracht wird, ist mit weniger Sorgsalt bereitet. Ost bleiben die Nüsse, der Witterung ausgesetzt, wochenlang liegen, dis sie in Fäulniß übergegangen sind. Man erspart sich hierdurch die Müsse des Auskochens; in diesem Falle werden sie nur in großen Mörsern zerstampst, die Steine werden abgesondert und den gewonnene Brei erwärmt, in Prestücher geschlagen und dann ausgepreßt. Die Pressen, deren man sich sehr häusig bedient,

find sehr mangelhaft. Sie bestehen aus zwei in die Erde gerammten Pfosten, die oben und unten durch starke Quersbalken verbunden und auseinandergehalten werden. Durch den oberen Querbalken geht eine runde Oessnung, durch welche ein Gabelzweig gesteckt wird, der durch einen zwischen die Gabel gesteckten langen Stab in Umdrehung versett wird. Das Tuch wird in ein aus den starken Fasern der Sumpspalmblätter gefertigtes Netz gelegt. Das eine Ende des Netzes wird an das untere Querholz besesstigt, das obere an den Wirbel; durch die Orehung der Stange wird nun das Oel ausgedrückt. Die Preskrückstände werden in Wasser gesocht; das Oel, welches noch darin enthalten, schwimmt obenauf und wird abgeschöpft. Das auf diese Weise bereitete Oel ist gut.

Man hat aber auch noch eine geringere Sorte Nüsse, welche, um keinen ziemlich werthlosen Stoff über See zu senden und theure Fracht zu zahlen, gewöhnlich in den Magazinhäusern, oder auf den Schiffen selbst nochmals ausgekocht werden. Hierzu bedient man sich großer, 400 bis 600 Centner haltender Ressel, welche etwa 4 bis 5 Zoll über dem Boden einen Hahn haben. Bis etwas über den Hahn wird der Ressel mit Wasser und dann mit Del gefüllt. Man läßt das Del einige Stunden tüchtig durchkochen und 24 Stunden lang ruhig stehen. Die Unreinigkeiten sinken mit dem Wasser zu Boden und man erhält ein gutes und reines Del.

An ber Westfüste von Afrika wird von den Eingeborenen das Del auf folgende Beise gewonnen: Man bringt das von den Steinen befreite Fleisch in große, mit Lehm ausgeschlagene Gruben und läßt es stehen. Nach kurzer Zeit geht die Wasse in Fäulniß über und wird dünn. Das Del steigt an die Oberstäche und wird abgeschöpft. Um keinen Berlust zu haben, kommt so viel von der Fleischsubstanz hinzu, als nur möglich.

Un ber Bestfuste Ufritas, von Sierra Leone sublich bis zur Loangofufte, findet man feine besonders großen Anlagen zur Gewinnung bes Dels; es wird vielmehr nur nach Bedürfniß ber einzelnen Negerfamilien gemacht, benn Balmöl ift Geld, womit fie Alles taufen tonnen, mas fie brauchen. In einzelnen Diftricten, wo noch die Sflaverei besteht, werben allerdings die Stlaven zur Geminnung bes Dels angehalten. Zweimal im Rahre, und izwar jedesmal nach dem Bestellen der Felder, ist die Zeit der Balmölproduction. Gin fehr gutes Del wird an ber Rufte von Sinoe in ber Republit Liberia bis Ramerun in ber Bucht von Benin und ben gangen Beninflug entlang gewonnen. An ber Rufte von Malagetta, nördlich von Cap Balmas, war die Production vor circa 20 Jahren noch ziemlich unbedeutend; feit mehreren Sahren wird ichon ein ziemlich bedeutender Sandel damit getrieben. Un ber Elfenbeinfufte von Apollonia ift die Production fehr beträchtlich, namentlich vom Cap St. Baul bis Bhidah wird neuerdings viel ausgeschifft. Die Balmen bebeden öftlich von Cap Formoja bie Ufer einer Menge von Fluffen, beren Gingange ju feicht und unbekannt find, als bag fich bis jest viele Schiffe hineinmagten; doch haben englische Schiffe ihre Boote weit hinauf in mehrere biefer Strome geschickt und aderbautreibende Menichen gefunden, beren milbe Sitten mit benen ber bom Stlavenhandel bemoralifirten Bewohner der Subfufte fehr contraftirten.

Die größten Productionsorte sind die Ufer des neuen Calaber, des Lagos und des Bonny, wohin sich jährlich mehr als 80 englische Schiffe von 300 bis 600 Tonnen begeben. Weiter süblich wird das Del wieder seltener, und der alte Calaber wird kaum von 20 englischen Schiffen jährlich besucht, und der Cameronas von kaum so vielen, welche durch die

Niedrigkeit der Preise angezogen werden. Zu diesem Handel sinden in der Regel Schiffe von 100 bis 600 Tonnen, je nach der Räumlichkeit der Buchten, Berwendung. Der Fluß Benin z. B., dessen Eingang sehr gefährlich ist, erlaubt nicht, größere Schiffe als von 200 Tonnen anzuwenden; größere dagegen der neue Calaber und der Bonny.

Um Bonny ift die Delernte vom Januar bis April, und die Schiffe fommen im November oder December bort an. Die Monate Mary bis Mai find die besten gum Delhandel. Im Allgemeinen ift der Handel in den Banden einiger Gesellschaften und schwarzen Mätler. Das Del wird sogleich mit anderen Waaren (Tauschhandel) bezahlt. Die Lieferungen erneuern fich Tag für Tag. Gin Schiff von 500 bis 600 Tonnen braucht mehrere Monate, ehe es seine volle Ladung hat. Die englischen Schiffe, welche ben Delhandel betreiben, find meiftens Eigenthum von Befellichaften, welche einige bleibende Agenten haben; sie beauftragen einen ihrer Schiffscapitane mit bem Sanbelsgeschäfte, und biefer bleibt bann auf ber Rufte, bis bas lette Schiff ber Gefellichaft angekommen und befrachtet ift. Die Compagnien verbinden jum Theil mit bem Delhandel noch den mit ben übrigen Broducten des Landes; andere wieder halten fich nur fo lange am Bonny auf, bis fie ihre Accorde von Dellieferungen abge ichloffen haben, fahren dann an der Rufte bin, andere Producte zu laben, und nehmen auf ihrer Rückfehr bas Del am Bonny mit. Fast alle Schiffe legen an der Rufte von Malagetta an, um Negermatrosen, befannt unter bem Namen Croumen, mitzunehmen, die ihnen theils als Dolmetider, theils gur Berrichtung ber schweren Arbeiten bienen, welche europäische Matrofen in biefem heißen Klima nicht verrichten könnten.

Ein Schiff von 300 bis 600 Tonnen nimmt in der Regel 8 bis 10 Mann. Ihr Sold beträgt etwa 3 Biafter pro Monat. Auf ber Kückfehr nach Europa werden bie Matrosen wieder an der Küste ihrer Heimat abgesetz und erhalten Certificate über ihr Verhalten. Sobald man am Punkte, wo man landen will, ankommt, werden die Waaren ausgeladen, und der ganze Schiffsraum wird mehrmals mit Kalk ausgeweißt. Die Fässer werden unter Verschläge an das Ufer gebracht und dort sorgfältig gewaschen, hierauf wieder von den Eroumen an Bord gebracht, inwendig kalfatert und an beiden Seiten (Kopf und Boden) stark geweißt.

Wenn das Del auf das Verdeck gebracht ist, prüft es ber Capitän mittelst einer Sonde und läßt es kochen, um zu sehen, ob es noch Wasser enthält. Hierauf werden die Fässer gefüllt, und, nachdem sie auf beiden Seiten geweißt sind, in den Schiffsraum hinabgelassen. Alle diese Vorsichtsmaßregeln haben die englischen Schiffer durch lange Ersahrung aus Gesundheitsrücksichten angenommen. Der ganze Schiffsraum bleibt während der Ladung offen. Als Austauschwaare ist das Palmöl für England um so werthvoller, als es gegen allerhand Erzeugnisse des Landes, wie Eisenwaaren, Zeuge, Vaumwollenwaaren, Tuch, Pulver, Perlen, Gläser, Flaschen, Wassen, Blei, Tabak, Vernstein, Wagen, Sättel, Schuhmaaren 2c., ausgetauscht wird und dieses so manchen Fabrikssyweigen Nahrung giebt. Seise wird dafür ebenfalls umsgetauscht.

Indem wir zu den Eigenschaften des Palmöls übergehen, wollen wir kurz erwähnen, daß das Palmöl die Consistenz der Butter hat, einen eigenthümlichen, angenehmen, an Beilchen erinnernden Geruch besitzt und von rothorangegelber Farbe ist. Der Geschmack des frischen Palmöls ist süß, ähnlich dem der Arebsbutter. Sobald das Palmöl längere Zeit der Luft ausgesetzt ist, wird es ranzig und fängt an, zu bleichen.

Das Palmöl ist leichter wie Wasser und schmilzt bei 29° C. Die chemischen Bestandtheile bestehen aus fettsaurem Glycerilophd mit freier Dels und Palmitinsäure. Der feste Stoff beträgt circa 31 Procent, der flüssige (Clainsäure) 69 Procent.

Das Palmöl verseift sich ungemein leicht und schnell und giebt mit Kalilaugen weiche und mit Natronlaugen feste Seifen.

Es brennt in der Lampe wie Brennöl. In 80grädigem kalten Alkohol löst sich nur ein Theil Palmöl, während es sich in kochendem Weingeist und Aether vollständig löst. In letzterem wird es flüssig und bildet eine orangegelbe Flüssigkeit.

Wird diese Auflösung der Luft exponirt, so verslüchtigt sich der Aether und das Del erstarrt. Der Essigäther löst das Palmöl ebenfalls, aber langsamer auf; in diesem Zustande können die Alkalien im Dele keine Beränderung bewirken. Bei Zusatz von Wasser bleibt das Del mit Essigäther verbunden.

Wird das Palmöl mit Schwefels und Salpetersäure behandelt, oder über freiem Feuer destillirt, oder auch mit Bleiorydul verbunden, so verhält es sich, wie bei einer Menge anderer Reactionen, ziemlich ebenso, wie die Fette und Oele. Papen hat nur 30 Gewichtstheile seste, weiße Substanz in 100 Gewichtstheilen Palmöl gefunden, welche geringere Geschmeidigkeit als Wachs besitzt, denn dieselbe schmilzt schon bei 48° C. Das (ölige) flüssige Oel, welches sich dann trennt, ist bei 15° C. schwach gelblich. Dieses Oel liefert eine schwach gelbgefärbte Seise von angenehmem Beilchengeruche.

Die feste Substanz, welche das Palmöl auf dieselbe Weise liefert, ist weber Stearin, noch Margarin, sondern ein eigenthümliches Product, welches man Palmitin genannt hat und das die größte Aehnlichkeit mit dem Margarin besitzt.

Es läßt fich durch Alfalien weit leichter und schneller zerfeten als Stearin.

Die Kerzen, welche man aus biefem Broducte verfertigt, find bemnach Balmitinfäurekerzen (Balmitinkerzen).

Die fremden Substanzen, welche sich im Balmöle befinden, sind vegetabilischer Eiweißstoff, oder Schleim, Farbstoff 2c. und üben auf daßselbe eine merkwürdige Reaction aus. Wenn die fetten Säuren in Freiheit gesetzt werden, so sindet eine Zersetzung der Glycerinverbindung statt. Diese Zersetzung aber, welche schon durch das sogenannte Ranzigwerden erfolgt (und in diesem Zustande kommt das Palmöl in der Regel im Handel vor) ist für die Palmitinsäurekerzensabrikation sehr günstig.

Wie wir bereits gesagt haben, kommt das Palmöl in einem mehr oder weniger vorgeschrittenen Zustande ranziger Beschaffenheit zu uns nach Europa, weshalb es auch mehr oder weniger freie Säuren enthält und in Folge dessen nicht mehr mit dem Glycerin verbunden ist. Die Quantität dieser freien Säuren nimmt mit dem Alter zu, und zu gleicher Zeit steigt auch der Schmelzpunkt. Bei sehr altem Palmöl kann der Schmelzpunkt bis auf 36° C. steigen.

Die Verwendung des rohen Palmöls zur Wagenfettund Seifenfabrikation ist mehrfach beschrieben worden. Es bient also nur zum Färben.

Soll es zur Bereitung weißer Seifen verwendet werden, jo muß es zuvor gebleicht werden.

Das Bleichen geschieht auf verschiedene Weise, und zwar: 1. ohne Berührung ber Luft; 2. mit Berührung ber Luft; 3. burch Dampf; 4. burch Luft; 5. burch chromsaures Kali und Salzsäure auf chemischem Wege.

Obgleich das erstgenannte Berfahren als veraltet ans zusehen ist, so findet man es dennoch in manchen kleineren Engelharbt, Geijen-Zabrifation. 1.

Fabriken. Man behauptet oft, daß dasselbe das billigste sei. Wir können indeß diese Ansicht keineswegs theilen, obgleich wir nicht in Abrede stellen wollen, daß das dazu erforderliche Brennmaterial und der Zeitverlust noch lange nicht den Kosten anderer Methoden gleichkommen. Der Verlust an Del und die Gefährlichkeit über freiem Feuer beweisen, daß man dieser Methode nicht das Wort reden darf.

Das Bleichen des Palmöls ohne Berührung der Luft geschieht auf folgende Beise: Man bringt das zu bleichende Palmöl, etwa 20 bis 30 Centner, in einen starken gußeisernen Ressell (von gewöhnlicher Construction mit einem Feuerherd darunter), macht Feuer darunter und schraubt einen hermetisch schließenden eisernen Deckel darauf. In der Mitte desselben befindet sich eine runde Deffnung, welche mit einem etwa 6 Zoll starken eisernen oder blechernen Kohre (Osenrohr), das die entweichenden Dünste in den Kamin führt, in Berbindung steht. Nachdem das Palmöl zergangen ist, wird die Temperatur nach und nach erhöht, bis das Thermometer 186° R. zeigt.

Das Palmöl hat, wenn diese hohe Temperatur einsgetreten, den Farbstoff vollständig verloren. Nachdem man diese Methode mit der größten Sorgsalt in Aussührung gebracht hatte, mußte man sie wieder aus folgenden Gründen ausgeben: 1. In der Zeit, welche nöthig war, um die ganze Masse Palmöl auf den obenerwähnten Higegrad zu bringen, erhitzte sich der Kesselboden über 252° R., wobei sich der besrührende Theil Palmöl zersetzte und in Gas verwandelte, so daß häusig Explosionen entstanden; 2. die Ausdünstungen des zersetzten Dels waren unerträglich, ja gesundheitswidrig; 3. wenn das Palmöl nach der Zerstörung der Farbe nicht sosoon das verschlte Del mit dem anderen vermischte;

4. der Resselboden wurde nach kurzer Zeit geradezu unbrauchsbar, indem er in Folge des hohen Hitzegrades bald durchsbrannte; 5. es gingen 5 bis 6 Procent Palmöl verloren, welche nebst dem Farbstoff verbrannten.

Dieses Berfahren mar allerdings billig, mußte aber aus ben angegebenen Gründen und wegen ber damit verbundenen Gefahr aufgegeben werden.

Man fah fich baher nach einem anderen und befferen Berfahren um.

Nach vielfachen Beobachtungen und Versuchen fand man, daß die Farbe des Palmöls schon bei 87 bis 88° R. ansfängt, sich zu verlieren. Man glaubt annehmen zu dürfen, daß, wenn man die Temperatur etwas erhöhte und mechanisch nachshülfe, man auch dadurch zum Ziele kommen würde. So geslangte man zu dem Bleichen mit Berührung der Luft.

Bu biefem Zwede brachte man bas zu bleichende Balmöl in den Reffel und rührte es mit einer Rrucke oder Rührstange ununterbrochen burch. Da man fand, dag die Dünfte unausstehlich in unmittelbarer Rabe bes Ressels maren, so fann man auf Abhilfe bes Uebelftandes. Man nahm einen großen eisernen Durchschlag (mit erbsengroßen löchern), in welchen man jum Beschweren Scherben von Beinflaschen legte, und befestigte ein Seil baran. Das Seil ichlang man über einen Flaschenzug, der an der Dece an einem Balten über ber Mitte des Reffels befestigt mar, nahm das andere Ende des Seiles, an das man einen hölzernen Anebel band, in bie Bande und jog es in weiter Entfernung vom Reffel durch bie Thur ober ein Fenfter der Siederei, im Freien ftebend, auf und ab. Die Temperatur ließ man zwischen 88 bis 900 R. - Durch diese mäßige Temperatur und namentlich baburch, bag durch die fortwährende Bewegung bas Del eine andere Häche erhielt, bas heiße Del von unten nach oben, und

umgekehrt das obere Del mit dem unteren in Berührung kam, und jedenfalls durch die Zuführung von Sauerstoff wurde das Del nach circa 5 bis 6 Stunden mit weniger Gesahr und Berlust gebleicht.

In großen Fabriken in England bedient man sich eines zu diesem Zwecke eigens angefertigten Apparates, welcher aus einem horizontal drehenden Fächer aus Sisenblech besteht, welchen man vermittelst einer Dampsmaschine 6 Umdrehungen pro Minute machen läßt. Bei kleinen Quantitäten bringt man ein hölzernes Rührwerk in Bewegung.

Nachdem das Palmöl durch Feuer auf den bereits ansgegebenen Grad von 88° R. gebracht war, beseitigte man das Feuer unter dem Kessel und leitete aus einem Dampstessel bei 15 Pfund Druck auf den Quadratzoll des Ventils Hochsbruckdampf mittelst bleierner Röhren von 2 bis  $2^1/_2$  Zoll Durchmesser in das Palmöl.

Auf diese Beise erhielt man, wie bereits bemerkt, eine gleichmäßige Temperatur und beseitigte jede Gesahr, das Oel zu zersehen. Dieser Proces wurde fortgesetzt, dis der Farbstoff entsernt war. Das Bleichen auf diese Beise ist von vorzüglicher Güte und hat noch den Bortheil, daß kaum ein Procent Oel verloren geht. Wie man aus Borstehendem erssieht, wird der Farbstoff durch Absorption von Sauerstoff der Luft zerstört, denn bekanntlich hat das Oel bei hoher Temperatur eine starke Berwandtschaft zum Sauerstoff, und desshalb ist die Bewegung des Oeles nothwendig, damit der Luft stets eine neue Oberstäche dargeboten wird.

Das Entfärben bes Palmöles durch Anwendung von Dampf hat große Aehnlichkeit mit dem eben beschriebenen Berfahren.

In die Nähe eines Dampftessels bringt man mehrere große, oben offene, innen mit Blei ausgeschlagene hölzerne

Kufen oder Tröge. Dieselben werden auf Böcke und womöglich im Freien aufgestellt und sind etwa 300 Millimeter
= 12½ Zoll tief und mit bleiernen Spiralröhren versehen,
die einerseits mit einem Dampfrohre, andererseits mit dem
in den Wassersammler führenden Rohre zusammenhängen.
Diese Bleiröhren gehen in Schlangenform hin und her. Die
obenerwähnten Tröge, welche den sogenannten Kühlschiffen in
Brauereien gleichen, werden eirea 200 Millimeter hoch mit
Wasser gefüllt, und in diesem durch das Schlangenrohr erhisten Wasser befindet sich das Palmöl, welches sehr bald
schmilzt und eine gleichsörmige Schicht über dem Wasser
bildet.

Indem nun die gleichmäßige Hite auf eine Temperatur von 80° R. gebracht und die Einwirkung von Luft und Licht begünstigt wird, schreitet die Entfärbung schnell vorwärts. Wenn man diese Operation täglich 10 bis 12 Stunden wiederholt, so ist das Del in circa 3 Tagen weiß gebleicht. Eine noch schnellere Bleichung findet statt, wenn die Bleichsapparate mit starkem Glase bedeckt sind.

Noch besser ist es, wenn man die Bleichsusen hermetisch mit überhitzten Dampsschlangenrohren ohne Anwendung von Basser heizt und die ersteren mit einer Luftpumpe verbindet, welche die Luft bis zum Boden der Apparate führt. Zugleich setzt man ein Rührwerk, welches mittelst Dampses getrieben wird, in Bewegung, um ein gleichmäßiges Arbeiten zu erzielen.

Ein circa 6 bis 8 Zoll starkes Rohr, welches auf einem Dom ober Mannloch angebracht ift, führt die schädlichen Ausbünftungen in den Schornstein.

Der Berluft von Farbstoff oder Rückstand beträgt  $^{1}/_{2}$  bis 1 Procent. Die Operation kann nebenbei mit vorgenommen werden, wenn man überschüfsigen Dampf hat.

Das Bleichen durch die Luft ist sehr einsach. Man gießt das zu bleichende Palmöl in lange eiserne oder hölzerne, inwendig dicht mit Blech ausgeschlagene Horden, welche mit einem 3 bis 4 Zoll hohen Rand versehen sind. Dieselben werden mit Glasscheiben überdeckt.

Nach einigen Tagen bleicht fich das Del von felbft.

Wir kommen nun zu dem letten Verfahren, das Palmöl zu entfärben, dem Bleichen auf chemischem Wege.

Dieses Versahren läßt sich ohne Mühe und besondere Einrichtungen leicht und schnell in jeder großen, wie kleinen Seisensadrik einsühren und liefert ein vorzügliches Del. Obsgleich nachstehende Methode scheinbar mit größerem Kostensauswande verknüpft ist, so wird dabei doch der Vortheil erzielt, daß nur 1/2 Procent Verlust (Farbstoff) stattfindet und ein schöneres Product erzielt wird als bei dem Bleichen durch Hige, wobei 4 bis 8 Procent Del verloren gehen.

Das Bleichen des Palmöles auf chemischem Wege beruht einfach auf einer Sauerstoffverbindung. Ebenso wirkt die Behandlung mit oxydirenden Körpern, z. B. Braunstein, Chromsäure, Uebermangansäure, Salzsäure, Salspetersäure.

Chlor bleicht die Pflanzensasern schnell und vollkommen, wirkt aber auf Palmöl nur unvollkommen und zersetzt es auch zum Theil. Schweflige Säure bleicht ähnlich wie Chlor das Del nur oberflächlich. Anochenkohle entfärbt das Palmöl, indem sie bie farbigen Theile anzieht, kann aber deshalb nicht angewandt werden, weil sie zugleich so viel Del in sich zieht, daß badurch ein bedeutender Berlust entsteht.

Schwefelsaure und Braunstein entwickeln zwar sehr viel Sauerstoff und bleichen das Palmöl sehr schön, allein es bleibt sehr viel Del in dem Braunstein, welches sich nur mit vieler Mühe und mit Verlust wieder gewinnen läßt.

Auf 100 Pfund Del sind 6 bis 7 Pfund Braunstein und 3 bis 4 Pfund Schwefelsäure erforderlich. Das Bleichen selbst aber muß unter freiem Himmel vorgenommen werden. Wit Schwefelsäure allein zu bleichen, ist nicht rathsam, wenn auch dadurch der Farbstoff zerstört wird, indem sie den Farbstoff verkohlt, bei unvorsichtiger Anwendung aber das Del auch leicht schwarzgrau färbt.

Das beste Versahren bes Bleichens ist das mittelst Anwendung von doppeltchromsaurem Kali und Salzsäure. Hierbei wird durch Oxydation der Farbstoff vollständig zersstört, indem der Sauerstoff des chromsauren Kalis sich mit dem Wasserstoff der Salzsäure verbindet und dadurch das Chlor frei wird und bleichend auf das Oel wirkt.

Eine beliebige Menge zu bleichendes Palmöl wird in den Reffel gebracht und mittelst Dampses oder Feuer auf 50° R. erwärmt. Dann giebt man auf 100 Pfund Palmöl etwas 30grädige Aetnatronlauge, worin Salz gelöst war, mit einer Gießkanne darüber und läßt über Nacht gut absetzen. — Die Unreinigkeiten werden durch die Lauge verseift und gehen zu Boden.

Hat man z. B. 100 Pfund Palmöl genommen, so genügen 10 Pfund 30grädige Lauge und circa 10 Pfund Salz.

Am anderen Tag gießt man das helle, abgesetzte Palmöl in ein Faß von weichem Holz und läßt es bis auf 33° R., bei größeren Quantitäten und im Sommer bis auf 30° R. erkalten.

Nebenbei macht man die Bleichflüssigkeit zurecht, indem man auf obiges Quantum Oel circa 30 bis 40 Pfund Basser kochend macht und darin 10 Pfund doppeltchromsaures (rothes) Kali, welches man zuvor etwas zerschlagen, löst. Diese Lösung muß warm gewogen 20° B. wiegen. Gleichszeitig wiegt man auf den Centner Oel 4 Pfund, also 40 Pfund

rauchende 22 grädige Salzsäure ab und stellt sie zugedeckt in Bereitschaft. Die Kalilösung sowohl, als auch die Salzsäure dürfen in kein eisernes Gefäß gegossen werden, weil Eisen das durch oxydirt und zersetzt wird. Man verwendet hierzu vielsmehr hölzernes, bleiernes oder Porzellangeschirr.

Wenn das Del den oben angegebenen Grad erlangt hat, so frückt ein Arbeiter vermittelst einer hölzernen Krücke das Del tüchtig durch. Ein anderer Arbeiter gießt langsam die salzsaure Chromlösung in die Mitte des Fasses.

Da bei dieser Operation sich Chlorgasdämpse entwickeln, welche das Athmen erschweren und zum Husten und Niesen reizen, so binde man sich einen Badeschwamm, welchen man mit Wasser oder Essig tränkt und leicht ausdrückt, vor Mund und Nase. An beiden Enden des Schwammes wird ein Bindsaden oder Band befestigt und am Hinterkopse zussammengebunden. Diese Vorsicht gestattet ein freies Athmen und die unangenehmen Dämpse können auf die Gesundheit der damit beschäftigten Arbeiter keinen üblen Einsus ausüben.

Nachdem das Del etwa 10 bis 15 Minuten ununtersbrochen tüchtig durchgearbeitet ist, so wird man finden, daß dasselbe eine dunkelgrüne Farbe angenommen hat, welche nach längerem Krücken heller und heller wird, bis sich schließlich nur noch ein grüner Schein mit weißem Schaume zeigt, welcher am Rande des Fasses erscheint. Dieser weiße Schaum zeigt an, daß das Del gebleicht ist. Die Proben, welche man während der Operation entnimmt, müssen mit einem Glassstabe auf einen Porzellanscherben gebracht werden, denn auf biese Weise läßt sich am besten beurtheilen, ob das Del schön gebleicht ist. Man kann die Proben auch auf einen Fensterzglasscherben setzen.

Wenn sich ein längeres Krücken nuglos zeigt, so läßt man bas Del etwa 5 Minuten ruhig stehen. Alsbann nimmt

man eine um 50 bis 100 Gramm größere Probe Oel in eine Porzellanschale, tropft vorsichtig erst einige Tropfen Salzsäure, und bleiben diese ohne Wirkung, 2 bis 3 Tropfen Schwefelsäure hinzu, dabei tüchtig umrührend.

Die etwaige Wirkung wird eine überraschende sein. Ist nämlich noch etwas Farbstoff darin enthalten, so ist das Oel wasserhell, ist aber kein solcher mehr vorhanden, so färbt es sich schwarzgrau. Im ersteren Falle verbrennt der noch vorhandene Farbstoff, im anderen Falle wird das Oel selbst verbrannt.

Nach dieser Probe läßt sich genau beurtheilen, ob es rathsam ist, dem Dele noch eine Kleinigkeit Schweselfäure zuzusetzen oder nicht. Auf keinen Fall wolle man aber auf einmal mehr als etwa 1/4 Pfund hinzugeben und nur nach und nach etwas mehr. Auf diese Quantität ist 1/2 bis 1 Pfund Schweselsäure vollkommen hinreichend, zumal schon ein großer Theil des Farbstoffes sich vor dem Bleichen mit der Lauge verseift hat.

Nachdem das Del gebleicht ift, wird es mit heißem Baffer oder Dampf ausgewaschen.

Bu biesem Zwecke bedient man sich einer Gießkanne (Sprigkanne), gießt 300 Pfund eirea 60grabiges heißes Wasser barüber und beckt bas Del gut zu, um es einer 5- bis 6stündigen Ruhe zu überlassen.

Wer Dampfeinrichtung besitzt, läßt 10 bis 15 Minuten Dampf einströmen. Durch das Auswaschen wird die noch etwa im Del enthaltene Säure zu Boden gerissen. Der Bodensat, eventuell das Wasser, besteht aus salzsaurem Chromoryd.

Wenn dasselbe zur Tintenfabrifation verwendet werden soll, muß das Chromoxyd mit Kalf etwas neutralisirt werden. Man kann auch aus dem Chromoxyd Chlorsäure gewinnen,

indem man das dunkelgrune Baffer im Bafferbade ober mit Dampf erwarmt und mit Ralfmilch fattigt, bis es neutras lifirt ift. Sodann bringt man ben ichwefelsauren, salzsauren Ralf auf ein Filtrum und filtrirt ihn ab; weiter fällt man die Flüssigkeit durch Kalkmilch im Ueberfluß, trennt den Niederschlag vom Chromornd, mascht ihn aus, mischt ihn mit Kalkhndrat, trocknet das Gemenge und glüht es, wodurch gelber dromfaurer Ralt entsteht, aus welchem man durch Schwefelfaure die Chromfaure abicheibet. Diese Operation erfordert einige Uebung und Zeit und ift nur da lohnend, wo viel Balmöl gebleicht wird. In Fabrifen, wo wenig Balmöl gebleicht wird, wirft man bas Waffer auf bie beife Salglauge und verwendet den Sat jum Farben ordinarer Seifen. Den verseiften dunklen Rückstand im Reffel benutt man zu gleichen Bweden. — Das auf diese Beise gebleichte Balmöl ist von weißer Farbe, bann und wann von einem fleinen grünlichen Schein, verarbeitet fich aber zu Seifen ebenso gut wie Talg.

Nachträglich wird noch bemerkt, daß es unrichtig ist, wenn man erst die Salzsäure und dann erst die Chromkalislösung in das Del giebt; es ist vielmehr darauf zu achten, daß beides zugleich ins Del gegeben wird, sonst könnte es sich leicht ereignen, daß die Chromkalilösung auskrystallisirt und das Bleichen des Deles nicht ersolgt, sondern der ganze chemische Broces vereitelt wird.

# 2. Cocognußöl.

Das Cocosnußöl, vielfach nur Cocosöl (Oleum Cocois) genannt, stammt von den Früchten der Cocospalme (Cocos nucifera) her. Das Baterland der Cocospalme ist die heiße Zone. Fast in allen Küstenländern und Inseln sindet man diese Palmenart theils wild wachsend, theils angepflanzt.

Die Cocospalme wird 20 bis 25 Meter hoch, ber Stamm ift 40 bis 80 Centimeter frark und bleibt, wie alle Palmenarten, bis an die Krone ungetheilt. Letztere besteht weder aus Aesten, noch Zweigen, sondern aus einer Menge von circa  $2^3/_4$  Meter langen, 60 bis 70 Centimeter breiten gesiederten Blättern, welche am obersten Ende etwas zurückgeschlagen sind.

Die Blüthen kommen oben unter der Krone, und zwar beide Geschlechter zusammen, in Buscheln hervor, und sind vor dem Aufblühen mit einer blättrigen Scheide umgeben Man findet sie wie die Früchte das ganze Jahr über an den Bäumen. Die Cocosnüsse haben die Größe eines Menschenstopfes, sind länglich geformt, dabei mehr oder weniger eckig und haben eine dicke graue Schale.

Diese Schale umschließt einen runden harten Kern, Samenkern, welcher im frischen Zustande, also vor der Reise, eine wohlschmeckende Wilch enthält, welche den Eingeborenen als Nahrungsmittel dient; zur Zeit der Reise aber reich an Fettgehalt ist. Aus diesem Fette wird das Cocosöl gewonnen. Die Gewinnung des Cocosöles aus den Nußkernen geschieht auf verschiedene Weise, je nachdem sie von den Eingeborenen oder von den Europäern betrieben wird.

Die Ersteren zerkleinern die Kerne, lassen sie in Wasser kochen und pressen sie in Säcken aus. Die abgesetzte milchige Flüssigkeit wird dann nochmals in Kesseln erhitzt, und das obenauf schwimmende Fett abgeschöft. Die Europäer hingegen, namentlich auf Ceylon, Cochinchina 2c., zermahlen die Coprah (Nüsse), pressen das Del vermittelst starker hydraulischer Bressen und erhalten durch wiederholtes Pressen zwischen erhitzten Metallplatten eine bedeutend höhere Ausbeute an Del.

Seit mehreren Jahren wird auch in Deutschland, und zwar in Harburg, Jzehoe und Magdeburg 2c., Cocosol gesschlagen und als solches in ben Handel gebracht.

Tindall hat verschiedene Versuche mit dem Auspressen der Coprahnüsse angestellt; so 3. B. hat er von 210 Kilo Cocosnußkernen, in Portionen von  $3^{1}/_{3}$  Kilo in Preßsäcken aus Preßmatten vertheilt, verschiedene Sorten Cocosöl von immer höherem Schmelzpunkte erhalten, nachdem er fünsmal die Temperatur der zu pressenden Masse erhöht hatte, nämslich 1. Portion zu  $42^{7}/_{8}$  Kilo gepreßt dei 14 bis 15° C.; 2. Portion zu  $6^{5}/_{8}$  Kilo gepreßt dei 18 bis  $19^{\circ}$  C.; 3. Portion zu  $10^{5}/_{8}$  Kilo gepreßt dei  $24^{\circ}$  C., 4. Portion zu  $13^{3}/_{8}$  Kilo gepreßt bei 29 bis  $30^{\circ}$  C., und 5. Portion zu  $45^{5}/_{8}$  Kilo gepreßt bei 40 bis  $41^{\circ}$  C. Zusammen also  $119^{1}/_{8}$  Kilo.

Die übriggebliebenen Preffuchen mogen 771/2 Rilo.

Der Rest von  $13^3/_8$  ist größtentheils Del, welches an der Presse herab in einen besonderen Behälter floß.

Hieraus geht hervor, daß die Kerne 60 Brocent Del, und zwar zwei verschiedene Fettstoffe enthalten, ein festeres und ein flüssigeres, welche in dem Samen getrennt vorhanden, sich beim Pressen aber miteinander vermischen, je höher die Temperatur ift.

Im Handel kommen verschiedene Sorten vor, welche sich in Farbe, Geruch und Zusammensetzung voneinander unterscheiden.

Das beste und weißeste Cocosol ist das Cochincocosol, welches man früher für eine Zusammensetzung der Cocin-, Cocosnußtalg- oder Cocosnußstearinsaure mit Glyceryloxyd hielt; es ist indessen nachgewiesen, daß die im Cocin mit dem Glyceryloxyd verbundene Säure ein Gemenge von verschiedenen Säuren, als 14 Theile Laurinsaure mit 3 Theilen Myristinsaure, denen circa 6 Theile Palmitinsaure beigemischt sind, ist. Der Schmelzpunkt der Cocinsaure liegt bei 35° C., der der Myristinsaure liegt bei 35° C., der der Myristinsaure liegt bei 35° C., die Laurinsaure schmelzpunkt wie jede Fettsaure für sich.

Das Cehloncocosol ist etwas gelber von Farbe; ebenso verhält es sich mit dem Cocosol, welches von den Kusten von Malabar, Bengalen und Siam herstammt.

Das Sydneycocosol ist weicher und dunkler wie die ebengenannten Delsorten.

Seit einiger Zeit werben sehr viel Coprah — die Cocosnuffe werben im Handel Coprah, auch Copperah genannt — nach Deutschland eingeführt und in den Delfabriken geschlagen, respective das Del durch Extraction gewonnen.

Das Verhalten bes Cocosöles bei ber Verseifung ist eigenthümlich und ganz verschieben von bem anderer Fettstörper. Obgleich sich Cocosöl außerordentlich leicht mit concenstrirten Laugen, nicht unter 20°, verseift, geht es mit schwächeren Laugen keine Verbindung ein.

Das Del schwimmt auf der Lauge, und zwar so lange, bis eine gewisse Concentration der Lauge eingetreten ist. Ebenso eigenthümlich ist es, daß eine Cocosölseise sich nur durch einen übertriebenen Auswand von concentrirten Rochsalzlösungen oder Rochsalz von dem Wassergehalte abscheiden, respective aussalzen läßt. Wit einem Ueberschuß von starten Laugen läßt sich Cocosseise schneller aussalzen.

Das Cocosöl, wenn richtig verseift, nimmt eine große Menge Wasser, schwache Lauge 2c. auf, so daß man aus 1 Pfund Cocosöl 3 bis 4 Pfund Seife herstellen kann, ohne daß die Seife dadurch an Festigkeit oder Ansehen versliert. — Man nennt daher das Cocosöl ein wassersüchtiges Fett. Dem Cocosöl ähnlich verhält sich das Palmkernöl. — (Siehe Palmkernöl.)

Das Cocosol (Cocosnußöl) wird hauptsächlich zur Fabrikation ber Toilettenseifen auf kaltem Wege verwendet; besgleichen dient es als Zusatz von Grundseifen (Fettseifen, ober pillirten Seifen), zu festen Leimseifen, als Cschwegerseife.2c.

Das Cocosöl verträgt vermöge seiner Eigenschaften mehr Alkali als andere Fetkörper; gewöhnlich haben die aus Cocosöl dargestellten Seisen einen kleinen Ueberschuß an Alkali. Das frisch geschlagene Cocosöl riecht angenehm aromatisch, es geht aber nach einiger Zeit in einen widerslichen Geruch über. In der Seise verschwindet dieser Geruch vollständig, vorausgesetzt, wenn das Cocosnußöl vollständig verseift ist. Enthält das verseiste Cocosöl noch freie Fettsfäuren, so erhält die Seise einen unangenehmen und ranzigen Geruch.

Es sei noch bemerkt, daß das Cocosstearin vielsach zur Fabrikation der Stearinkerzen verwendet wird, mährend das Cocosolein (weißes Clain) ein sehr gesuchter Artikel ist.

#### 3. Vasmkernös (Elais guineensis.)

Die Eingeborenen von Indien und der Bestküste von Afrika, welche sich mit der Gewinnung des Palmöles beschäftigen, befreiten das Fett, respective Del von den steinigen Kernen der Delnüsse Avoira Elais, welche weggeworfen wurden und benutzten blos das Hauptsleisch zum Auspressen, welches aber nur auf eine unvollkommene Weise betrieben wurde.

Diese steinigen Kerne blieben, da man keine Verwendung dafür kannte, unbenutzt liegen, bis man im Jahre 1863 entbeckte, daß diese Kerne Del enthielten.

Diese Palmnußterne ober Palmterne, wie man sie allsgemein nennt, wurden von da ab als Ballast auf den Schiffen, zum Theil auch zum Ansfüllen der Zwischenräume zwischen den Palmölfässern zc. nach Europa geführt und daselbst auf die vortheilhafteste Weise ausgepreßt oder extrahirt, um das Del für die Seifenfabrikation zc. nugbar zu machen.

Je nach der mehr oder weniger sorgsältigen Bearbeitung erhält man aus den Kernen ein fast weißes dis gelbliches Del in bedeutender Menge. Seit den letzteren Jahren hat dieses Del einen so außerordentlichen Aufschwung genommen, daß ein erheblicher Einfluß auf den Preis anderer Fettarten ausgeübt wird. Zur Seisenfabrifation wird es bekanntlich zum Theil als Ersat des Cocosöles und zum Theil als Ersat des Cocosöles und zum Theil als Ersat des Talgs und anderer Fettarten benutzt. Man unterscheidet im Handel, je nach den Gegenden, woher sie kommen, verschiedene Arten von Palmkernen, z. B. Benins, Lagoss, Congos, Loandas, Schezbro-Palmkerne 2c. Das Del ist von allen nie ganz gleich gut.

Obgleich das Palmkernöl ein sehr gesuchter Handelsartikel ift, besitzt man noch keine genaue Angabe über ben Fettzgehalt, und sind, wie es scheint, die Angaben darüber sehr verschieden.

Man behauptet z. B., daß die Kerne nur 18 Procent Fett enthielten, während von anderer Seite 22 Procent angegeben wird. Wir wollen bei dieser Gelegenheit eine Untersuchung über den Fettgehalt der Palmnüsse im Ganzen von Prof. J. W. Gunnig folgen lassen. — Dieser Herr fand im Fruchtsleische, also in der Nuß, 38 Procent orangegelbes, bei 26° R. schmelzendes Fett, in den Kernen nur 21 Procent Fett. Die geschälten Kerne betrugen 20·2 Procent, das Fruchtsleisch 28·7 Procent der frischen Frucht. Wie man uns aus zuverlässiger Quelle mittheilt, liesern die Palmserne in der Fabris 40 bis 45 Procent Oel.

Daß das Palmternöl in seiner Zusammensetzung von dem Palmöle abweicht, haben verschiedene damit vorgenommene Untersuchungen vollständig bewiesen; allein es ist merkwürdigersweise bisher über den Grund der Verschiedenheit beider Fette noch nichts bekannt geworden.

Dieser Umstand und namentlich die hohe Bedeutung ber erwähnten Delsorten für den Handel und die Industrie gaben bem Versasser Veranlassung, sie einer chemischen Untersuchung zu unterwerfen.

Die Untersuchung ergab, daß das Palmternöl hauptssächlich aus Glyceriden der Laurins, Palmitins, Stearins, und Delfäure besteht und nur sehr geringe Mengen von Tricaprin, Tricaprilin, vielleicht auch von Trimpristin enthält. Der Berfasser hat auch die relative Menge der wichtigsten Bestandstheile des Palmternöls, wenn auch nur annähernd, zu bestimmen gesucht.

Das dabei verfolgte Verfahren bestand im Wesentlichen in Folgendem: Ginige Gramme bes Fettes murben verfeift, bie Fettfäuren an Bleiornd gebunden und die Bleisalze mit Aether erschöpft. Die atherische Lösung murde verdampft und bas dabei zurudgebliebene ölfaure Bleiornd gemogen. Die bei ber Behandlung mit Aether gurudgebliebenen Bleifalge ber Säuren Cn H2 n O2 werden ebenfalls gewogen. Dann murden biefe Bleifalge burch Salgfaure gerfett, bas Gewicht ber abgeschiedenen Rettfäuren bestimmt und barauf bieselben in einer Retorte fo lange mit Baffer bestillirt, als noch Flüchtiges überging. Diese Operation danert einige Tage, wiewohl nur etwa 2 Gramm ber roben Masse in die Retorte gebracht maren. In bem Deftillate murde die Menge ber übergegangenen Säuren (Laurinfäure mit Spuren von Capron-, Capril, Caprinfaure) bestimmt. Auf diesem Wege erfuhr ber Berfaffer also die relative Menge ber flüchtigen und nicht flüchtigen Fettfäuren, welche letteren nach Schätzung aus 1/8 Stearin= und 7/8 Palmitinfaure bestanden.

Aus den gefundenen Zahlen berechnet der Verfaffer, in der Voraussetzung, daß bas Balmkernöl aus neutralen Glyceriden besteht, folgende procentische Zusammenstellung desselben:

Triolein					<b>26</b> ·6	Procent.
Tristearin	}					
Tripalmitin	}	•			33.0	"
Trimpristin	,					
Trilaurin	ì					
Tricaprin	- (					
Tricaprilin	ſ	•	•	•	40.	4 , ,,
Tricaproin						

In Deutschland wurde das Palmkernöl im Jahre 1860 unter dem Namen "Palmnußöl" eingeführt. Da dasselbe ins deffen eine kaffeebraune Farbe hatte, so mußte es zuvor gebleicht werden.

Verfasser fand ein vorzügliches Versahren, nach welchem man ein schwachgelbes Del von aromatischem Geruch erhielt. Dasselbe bestand im Wesentlichen darin, daß er das Del auf 50° R. erwärmte, mit 3 procentiger ätzender Sodalauge auswusch, über Nacht gut absetzen ließ und dann mit doppeltchromsaurem Kali und Salzsäure (siehe Bleichen des Palmöls) bleichte.

Desgleichen trat Verfasser im genannten Jahre mit seinem Fabrikationsverfahren und der Verarbeitung des Palmnußöles an die Deffentlichkeit.

Gegen Anfang des Jahres 1863 wurden die ersten Balmfernölsabriken in Deutschland angelegt, zu welcher Zeit dieses Del unter dem Namen Palmkernöl in dem Handel vorkommt, und war Verfasser der erste Seisensabrikant, welcher dieses Del statt Cocosöl zur Eschweger verarbeitete und seine weiteren, damit vorgenommenen Versuche und Fabrikations, verfahren zur allgemeinen Kenntniß brachte, so daß dieses Del jetzt fast von allen Seisensabrikanten mit Vortheil verarbeitet wird. Es giebt im eigentlichen Sinne des Wortes nur zwei Methoden, das Del aus den als Ballast nach England und nach Deutschland eingeführten Palmkernen zu gewinnen.

1. Durch Schlagen und Preffen ber Rerne.

Zu diesem Zwecke werden dieselben a) zerrieben, b) ers wärmt und c) ausgepreßt.

2. Durch fabriksmäßige Extraction des Dels aus den Kernen mittelst Schwefelkohlenstoffs. Diese Methode verdient umsomehr große Beachtung, weil dadurch der ganze Delgehalt aus den Kernen gewonnen wird, während bei dem srüheren Berfahren stets 8 bis 10 Procent zurückblieben.

Wenngleich das Product der erftern Methode dem der letzteren entschieden vorzuziehen ist, so läßt sich doch nicht leugnen, daß die letztere für den Palmkernölfabrikanten von größerem Nuten ist, und der Seisenfabrikant in den Stand gesetzt wird, ein billiges Del zu kaufen

Leider giebt es, und namentlich in England, verschiedene Fabriken, welche dem Extrahiren des Deles nicht die gehörige Aufmerksamkeit widmen und es von dem Schwefelkohlenstoff nicht sorgfältig genug befreien, was nur einen kleinen Zeitsauswand verursacht. Dem Seifenfabrikanten aber wird ein erheblicher Berlust bereitet, wenn das Del noch Säure enthält.

Daß auch in Deutschland die Gewinnung des Palmfernöles durch Anwendung von Schwefelkohlenstoff, wie eingangs bemerkt, die frühere Methode mittelst Pressen verdrängen
mußte, ist sehr natürlich, zumal diesenigen Körper, welche mit
Leichtigkeit Del ohne Veränderung auflösen, wie Schwefeläther,
Schwefelkohlenstoff 2c., sich sehr gut eignen und die frühere
Methode durch viele Arbeit und sonstige Schwierigkeiten,
welche sie verursachte, das Del verthenerte.

Es ist ferner der Technif gelungen, den Schwefeltohlensitoff im Großen zu einem fabelhaft billigen Preise herzustellen, und so war es natürlich, nachdem vielfache Bersuche sehr befriedigend ausgefallen, die Methode der Extraction auch bei

den Palmkernen anzuwenden. Es war auch nicht zu verwundern. daß die Technifer und Capitaliften fich beftrebten, diefes neue Berfahren technisch durchzuführen, umsomehr, ba man bei der aroken Flüchtigfeit bes Schwefeltohlenftoffs ohne Bebenten annehmen durfte, daß man nicht allein bas erhaltene Del. sondern auch die Rückstände leicht von den etwa noch anhangenden Stoffen befreien konne, 3mar bemahrheitete fich anfangs diese Unnahme nicht vollständig, benn bei ben groken Maffen Rernen, mit welchen man auf einmal operiren mußte, wenn man nur einigermaßen ben Ansprüchen ber Neuzeit genügen wollte, war man gezwungen, die Rerne in boben Schichten zu verarbeiten. Allein nach vielfachen Berfuchen ift es endlich gelungen, auch biefem Uebel abzuhelfen. Da man aber die Wiedergewinnung des Schwefeltohlenftoffs zu erstreben suchte, so mar man gezwungen, in verschloffenen Apparaten zu arbeiten; diese mußten complicirter und voll= fommener erfunden und gebaut werden, um nur einigermaßen auf die Rosten zu kommen und den noch anhängenden Schwefeltohlenftoff zu entfernen. - Um biefen flüchtigen Rörper zu entfernen, maren 5 bis 6 Atmosphären Spannung Dampf erforderlich. Der Dampf wurde birect hineingeleitet, und außerbem murben auch bie Apparate von außen geheizt.

Es würde uns zu weit führen, wenn wir die damaligen Mängel und Uebelstände, welche bei der Extraction des Palmsfernöls entstanden, noch weiter erörtern wollten.

Wie bereits bemerkt, ist es vollkommen gelungen, alle die angedeuteten Schwierigkeiten zu bewältigen, indem man die Apparate mit Luftpumpen in Verbindung brachte, mit deren Hilfe ein luftleerer Raum entstand, wodurch eine Bersbampfung des Schwefclkohlenstoffs schon bei mäßiger Temperatur befördert und gleichzeitig in allen Punkten der Masse bewirkt murbe.

Um die Abkühlung, die unter diesen Berhältnissen eine ganz enorme sein muß, zu vermeiden und dabei eine noch höhere Temperatur zu erzielen, werden in die Apparate trockene Wasserdungse geseitet. Außerdem sind die Apparate mit hermetisch geschlossenen, dampfdichten Mänteln versehen, damit man von innen und außen gleichzeitig heizen kann. Man kann die Heizung nach Belieben auch von außen umsgehen, denn bei der Anwendung von directem Dampf, welchen man durch Siederohre noch überhitzen kann, und bei einigem Schutz gegen die Abkühlung durch Umwickelung der Gefäße, sogenannten Vacuums, wird der Wasserdung fo wenig verdichtet, daß die Masse aus den Apparaten in fast trockenem Zustande herauskommt. Ein Ablassen des sich in der Regel vom Dampf bildenden Condensationswassers ist während der ganzen Operation nicht nothwendig.

Wenn man die Arbeit der Luftpumpen auf ein Minimum reduciren will, so wird zwischen dieser und dem zu evacuirenben Apparate ein Rühlapparat angebracht, in welchem sich ein großer Theil des Wasser- und Schwefelkohlenstoffdampses verdichtet.

Was unverdichtet hindurchgeht, gelangt in die Bumpe, wird dort comprimirt und durch einen zweiten Rühlsapparat hindurchgedrückt, in dem aller Waffers und Schwefelskohlenstoffdampf niedergeschlagen wird, bis auf den, der mit der entweichenden Luft gleichzeitig fortgeht.

Da nun aber bei gutem Schluß bes Apparates während einer jeden Operation nur so viel Luft entweicht, als bei Beginn berselben in den Apparaten vorhanden war, also nach dem Dalton'schen Gesetze auch nur ein gleiches Bolumen Schwefelkohlenstoffdamps verloren gehen kann, so ist dieser Berlust ganz unbedeutend und dürfte bei 10 Centner Oelsternen kaum 1 Pfund betragen. Auch dieser Berlust kann

umgangen werben, wenn man die Luft in einer Gasometerglocke auffängt und wieder verwendet.

Ehe wir diesen Artikel schließen, erlauben wir uns noch einige Mittheilungen, welche uns durch die Güte der Herren Noblee & Co., Palmkernölfabrik, Harburg und Hamburg, zugingen, hinzuzufügen.

Es wird sich noch mancher Seifenfabrikant erinnern können, daß man in den Jahren 1859 bis 1861 ein kaffee-braunes Del in den Handle brachte, welches den Namen "Palmnußöl" führte.

Dieses Del wurde mit salzhaltigen Laugen gereinigt und mit doppeltchromsaurem Kali und Salzsäure gebleicht, wodurch es eine mehr oder weniger gelbe Farbe erhielt. Das Del hatte einen angenehmen aromatischen Geruch und wurde zu verschiedenen Seifen, besonders als Ersat von Cocosol (3:1) benutzt.

Diese Product wurde ebenfalls aus den afrikanischen Palmnüffen gewonnen und ist identisch mit unserem heutigen Palmkernöl. Es sah in Folge der damals unvollkommenen Production noch übel aus; unserer deutschen Industrie ist es aber gelungen, dieses Del von besonderer Güte und Reinsheit darzustellen, so daß man mit Recht behaupten kann, daß ein besseres, weißeres Del aus diesen schwarzen, hasels nußgroßen Kernen wohl kaum geliefert werden könnte.

Die Firma Noblée & Co. fabricirt durch besondere Processe ein so vorzügliches Product, daß es leicht mit dem importirten Cehlon-Cocosöl verwechselt werden kann, ja es zum Theil an Weiße übertrifft. Es wird daher manchem Leser von Interesse sein, zu ersahren, daß dieses Del in Folge dieser guten Sigenschaften auch zur Herstellung von Toiletteseisen auf kaltem Wege vielsache Verwendung sindet und demnach das Cocosöl zum Theil ersett. Die Verwendung

bes Palmternöls zu Sichwegerseifen 2c. ist so allgemein bekannt, daß es eines besonderen Hinweises wohl nicht weiter bedarf. Wir haben noch zu erwähnen, daß in genannter Fabrik die Extraction weder durch Schwefelkohlenstoff, noch auch durch Anwendung von Säuren irgend welcher Art gesichieht, sondern durch ein chemisch-technisches Versahren, welches Geheimniß der Fabrik ist.

Wir hatten schon früher Gelegenheit, zu bemerken, daß ein mit Schweselkohlenstoff 2c. extrahirtes Palmkernöl, wenn es nicht gehörig neutralisirt ist, sehr precär ist, weil der geringste Rückstand in dem Del die Seisenbereitung zu verseiteln im Stande ist, da man dann ganz blaugraue, unanssehnliche Seisen erhält, welche im Schnitt stets bläulich sind; selbst rothmarmorirte Eschwegerseisen lassen im Schnitt den Marmor bläulich erscheinen, welche Farbe nach längerer Zeit wieder ins Rothe reagirt. Die Seisensieder meiden alsdann gern solches Del.

Das mit dem alten Pregverfahren erzeugte Del hat bisweilen den Nachtheil, weniger rein und weiß zu sein.

# 4. Erdnußöl (Arachis hypogaea.)

Der ungeheure Naturreichthum der wärmeren Erdtheile, namentlich der Tropen, wird mit dem Fortschritte der Cultur immer mehr und mehr für die europäische Industrie nutbar gemacht, was sich am deutlichsten in der Production von Faserstoffen für die Bekleidung kundgibt, welche nunmehr in weit größeren Quantitäten in Europa verarbeitet, als hiersselbst geerntet werden.

Man denke nur an die Baumwolle. Ein ähnliches Berhältniß zeigen uns auch die Oel liefernden Gewächse. Die in Europa cultivirten Pflanzen mit ölhaltigen Früchten (Olive) ober Samen (Raps, Colza, Lein, Hanf und andere) beden lange nicht mehr ben Bebarf unseres Erbtheils an fetten Delen.

Aus den Colonien Frankreichs, Englands und Hollands werden nun bereits ungeheure Quantitäten von Delsamen nach ben Mutterländern gebracht und bafelbst zur Delgeminnung benutt. Co 3. B. Ricinusfamen aus Oftindien und Algier, beren Del als Beleuchtungsstoff, zur Fabritation von Seifen und pharmaceutischen 3mecten bient, die Sesamen von Oftindien, Malta, Griechenland 2c., beren feinere Sorten auch ein vorzügliches Speiseöl liefern. Gine wichtige Rolle in diefer Beziehung spielt auch die Erdnuß, welche aus mehrfachen Grunden vielleicht bald bie übrigen Rohftoffe an Maffenhaftigfeit ber Bermenbung überflügeln burfte. Die Beimat ber Stammpflanze (Arachis hypogaea) ließ fich, wie bies bei ben meiften Culturpflangen ber Fall ift, nicht genau ermitteln. Es fprechen ebenfo viele Brunde für ihre weftindische, als centralafritanische Urheimat. Jedenfalls liegt lettere außerhalb bes Bereichs ber alten Culturvolfer. Beute ift die Bflanze als Nahrungsmittel von großer Wichtigkeit im gangen mittleren Striche Afrikas, ferner von ber Rufte von Mozambique durch bas Gebiet des weißen Rils, burch ben Suban bis zur Weftfufte. Die Erdnug wird ferner in bem größten Theile Sudamerifas und Westindiens, in Oftindien, China, Japan, auch in Sudeuropa, besonders in Spanien und Griechenland, cultivirt.

An all diesen genannten Orten wurde sie bis auf die neuere Zeit nur gebaut, um die Samen in frisch geröstetem Zustande als Nahrungsmittel verwenden zu können. Nunsmehr wandern enorme Quantitäten der Frucht in die eurospäischen Oelmühlen und Oelpresserien.

Die feineren Sorten von Del dienen als Speiseöl, die geringeren zur Bereitung von Seife. Die Cultur dieser

Pflanze bietet brei große Bortheile bar: Das Gewächs entzieht bem Boden nur sehr kleine Mengen von Mineralzbestandtheilen; eine bestimmte Bodensläche liefert relativ viel Samen (viermal mehr als bei Andau von Mohn, dreimal mehr als Colza); endlich liefern die Samen selbst eine unzewöhnliche große Quantität von Del, nämlich nahezu 50 Procent. Diese Bortheile und der Umstand, daß die Pflanze in den warmen Ländern überall leicht gedeiht, lassen die enorme Bedeutung der Erdnuß für die europäische Industrie ahnen, die nach den oben angeführten Zahlen selbst jetzt schon eine große geworden ist.

Die Pflanze an sich selbst ist klein und hat wie viele berfelben Familie angehörigen Gemächse bas Beftreben, an anderen Gegenständen emporzuranten. Sobald die Fruchtbildung beginnt, zeigt ber bluthentragende Stengel eine besondere Reigung, fich in ben Boben zu verfriechen. Bluthen, welche nach bem Abblühen nicht unter bie Erbe gelangen, bleiben entweder unfruchtbar, oder es gelangt die Frucht nie gur Reife. Im Culturbetriebe befteht daher die Sauptpflege barin, bafür zu forgen, baf alle aufgeblühten Stengel mit Erde bedect werden. Die Pflanze bringt im wilben Buftande, 5 bis 6 Schoten ober Sulfen hervor; beren Bahl fteigt aber in der Cultur fehr bedeutend. Die Schoten find etwa 1 bis 11/2 Boll lang, ein= bis breifamig und haben eine ichmutiggelbe, leberartige, boderige, mit Langeerhöhungen versehene Schale. Die Frucht ist eine länglichrunde Bohne: außen mit einer fehr bunnen, rungeligen, braunen Saut umgeben; im Innern ift fie weich, ahnlich unferer weißen Bohne.

Die Bohnen felbst haben einen angenehmen, sußlichen Geschmack. Wenn die Bohne geröstet ist, so steht sie an Wohlsgeschmack der gerösteten Mandel sehr nahe, die fie benn auch in manchen Theilen Amerikas als beliebtes Surrogat ersett.

In Spanien wirddas Mehl der geröfteten Frucht dem Cacao zugefetgt.

Die chemische Zusammensetzung der Samen ist in mehrsacher Beziehung sehr interessant. Das Del enthält eine in kleiner Menge auch in der Butter auftretende Fettsäure, die Arachinsäure, ferner die auch im Dele der Wale auftretende Phhseidlsäure und die in den meisten Fetten vorkommende Palmitinsäure. Die Samen enthalten ferner 27 Procent Sieweißtoffe, so daß die Preßkuchen für das Vieh ein außegezeichnetes Nahrungsmittel abgeben; doch werden diese Delskuchen auch von den Tropenbewohnern gern gegessen, da sie einen angenehmen Geschmack besitzen. Wie wir bereits besmerkten, sind die Blüthen von der Größe, Form und Farbe unserer Feuerbohnen und nach dem Verblühen wächst der Fruchtknoten 2 bis 4 Zoll in den Erdboden hinein. Hier, dem Lichte entzogen, reist er zur Frucht. Dieser höchst mertswürdige Lebensvorgang steht noch ganz unerklärt da.

Die Erdnußbohnen werden zu Mehl gemahlen und wie gewöhnlich gepreßt.

Die Samen liefern 44 bis 48 Procent Ausbeute an Del. Das Del ist ziemlich farblos, geruchlos, aber weniger sett als Olivenöl. Bei 15° C. kalt geschlagen, ist seine specifische Schwere 0.9163; es erstarrt bei 3 bis 4° zu einer schleimigen Masse. Das Erdnußöl zu Riegelseisen versotten, giebt eine schöne weiße und ziemlich feste Seife. Auch zu Schmierseisen ist dieses Del zu empfehlen.

Die Schmierseifen erhalten noch ein helles Unsehen, wenn man halb Erdnuföl und halb Leinöl verwendet.

## 5. Candlenußöl.

Das Candlenuföl stammt aus ber Candlenuf, einer besonders in Australien vorkommenden Delfrucht.

Das Canblenußöl, ein Del von hohem Fettgehalte, ist in Deutschland und Desterreich-Ungarn völlig unbekannt. Dassselbe ist dem saponificirten Clain sehr ähnlich, verseift sich leicht und giebt gelbliche Seisen.

Etwas Näheres konnten wir über dieses neue Del nicht in Erfahrung bringen; ebensowenig war es uns möglich, einige Muster von diesen Nüffen zu erhalten.

# 6. Zanmol oder Glivenol (Oleum olivarum.)

Das Baumöl kommt bekanntlich von den bräunlichgrünen, violett oder schwärzlich gefärbten Früchten des Delbaumes, die Geftalt und Größe einer Gichel, Ririche ober Pflaume und einen steinigen Fruchtfern, umgeben von einer fleischigen Sulle, besitzen, in welcher vorzugsweise bas Del seinen Sit hat. Der Delbaum (Olea europaea) ist trot biefes feines Beinamens mahricheinlich afiatischen Urfprungs, aber ichon in vorgeschichtlichen Zeiten über Briechenland und die anderen Mittelmeerlander verhreitet und fleifig angebaut worden. Durch seinen lichten Blätterstand und die lanzettliche Form seiner immergrunen, unten silbergrau beschuppten Blätter erinnert der Delbaum in seiner Erscheinung an unsere Silberweide. Er wird etwa 40 Jug hoch und fein Stamm im Alter beträchtlich bid. Es giebt im Drient und in Briechenland einzelne Eremplare, benen ein fabelhaft hohes Alter zugeschrieben wird. Wenigstens ift die Bahlebigkeit des Bewächses so groß, daß es eigentlich von oben her gar nicht ju vertilgen ift, ba der in der Erbe gebliebene Stumpf immer wieder ausschlägt. Die Früchte biefes altesten Delfpenders find im frifden Buftande ungeniegbar, berb und bitter; boch macht man baraus eine Delicateffe ober pikante Buspeise, indem man sie vor der Reife abnimmt, in Afchenlauge beigt, dann in Del, Salzwaffer, Effig ober eine andere Fluffigfeit einlegt und in Flaschen ober Fagden als Oliven versendet, deren Bute burch eine schone grune Farbe fich fundgiebt. Diese Benutungsweise ift Nebensache im Bergleich zu ber Delgewinnung; eine große Menschenmenge hangt in ben Erzeugungeländern vom Ertrage ber Oliven ab, und zwar mit taum größerer Sicherheit als die Beinbauern, benn es giebt bei den Oliven ebenfalls Jahre des Migmachfes und baber nicht felten große Schwanfungen in den Baumölpreifen. 3mei reiche Sahresernten hintereinander find äußerst selten. In großem Magstabe wird Olivenöl hauptfächlich erzeugt in Subfranfreich, Stalien, Spanien; andere meiftens geringer geschätte Baare fommt von Griechenland, Nordafrita, Bortugal, ber balmatinischen Rufte, ben Jonischen Infeln, Sicilien u. f. w. Die Broducte find in ihrer Qualität und Benutungsart fehr verschieden, mas zum Theil wohl an der Verschiedenheit bes Bobens und Klimas und ber Spielarten bes Baumes liegt, deren man nicht weniger als 30 aufzählt, hauptsächlich aber Folge der mehr oder weniger forgfältigen und rationellen Behandlung der Früchte bei ber Ernte, dem Auspreffen und beim Bebahren mit bem Del ift. Man unterscheibet von ben Delen hauptfächlich Speise- und Fabritsole, und nennt die beften und hellften ber erfteren im gewöhnlichen Leben und Sandel Brovencerol, gleichviel, woher fie ftammen mogen, die dunkler gefärbten ichlechthin Baumol. Bas nicht Speiseöl ift, bient als Lampenol, jur Bereitung von Seifen, jum Ginfetten ber Bolle beim Spinnen, in ber Türkifchrothfarberei, zur Maschinenschmiere u. f. w. Uebrigens fallen auch ba, wo bie besten Sorten gewonnen werden, zugleich geringe mit ab, wie dies aus der Natur der Sache sich ergiebt, denn das beste Del der Oliven steckt in dem Fleische derselben, während der Kern ein solches enthält, das weniger angenehm schmeckt, also wenn es bei starker Pressung mit abgesondert wird und sich dem erstern beimischt, dessen Qualität verringert.

Daher werden auch in Frankreich und hier und ba in Italien, wenn es fich um Berftellung fehr feinen Deles handelt, Die Früchte bor bem Breffen entfernt und geschält. Dit ber Einsammlung und Behandlung ber Oliven verfährt man in verschiebener Beise, und es hängt bavon zum größten Theile bie Qualität des Deles ab. Die beste Beschaffenheit hat basselbe vor völliger Reife ber Früchte; in biesem Buftanbe werden in Frankreich und Oberitalien die Oliven mit ben Banden gepflückt und forgfam fortirt. Die Ernte beginnt im September und dauert bis gegen December. Man unterwirft dieselben fofort einer ichmachen talten Preffung und erhält dadurch das fogenannte Sommerol, deffen zuerft ablaufende befte Sorte Jungfernol heißt. Anderwarts in Unteritalien, Griechenland, ber Levante u. f. m. läßt man gewöhnlich Die Oliven reif vom Baume fallen und vor der Breffung noch einige Zeit in Schichten ober haufen liegen, wobei fie fich erwärmen und eine Art Gahrung eingehen. Es tritt hierbei eine bedeutende Aufloderung des Fruchtfleisches ein. Die nun erft folgende Breffung ergiebt zwar bedeutend mehr Del, aber von weniger guter Qualität, ftart und unangenehm riechend und scharf schmedend. Wo die Steine nicht vorher entfernt werden, wird, bamit fie bas Preffen nicht hindern, bie gange Maffe vorher zu Brei gemahlen und biefer in Saden unter die Breffe gebracht. Bei einer Extractions= methode jedoch bleibt es bei der erften Pressung, da die Preflinge immer noch fehr ölreich find; es erfolgt eine zweite

und dritte, für welche die Preffuchen gewöhnlich erst wieder zerkleinert und mit heißem Wasser angemacht werden. Die Ausbeute wird dabei natürlich immer unreiner, trüber und geringwerthiger. Aus beschädigten, angesaulten oder zu stark vergohrenen Früchten und Preßrückständen wird noch ein grüngefärdtes, dicks, saures und übelriechendes Product gewonnen; eine solche Waare ist die, welche unter dem Namen Tournantöl im Handel ist und hauptsächlich als Beizmittel in der Türkschrichtsärberei dient.

Alles ausgepreßte Del enthält Schleimtheile, die es erst nach längerem ruhigen Lagern fallen läßt; man gießt es daher, je nach örtlichem Gebrauche, zur Klärung in große Thongefäße, in Fässer, in Italien besonders in unterirdische, mit Stein- oder Schieferplatten ausgekleidete Cisternen, die mitunter stufenweise übereinander angelegt sind, um immer die oberen klaren Schichten in einen folgenden Behälter überleiten zu können.

An ben Haupthandelsplätzen, wie Genua, Livorno, Lecce, Gallipoli, bestehen Dellagerhäuser mit großartigem Raumgelaß an Cisternen; an letzterem Platze, ber das größte Delreservoir in Europa bilbet, sind die Cisternen gleich in natürliche Felsen eingehauen.

Das Baumöl gehört zu ben fetten, nicht trocknenden Delen; es wird mit der Zeit etwas dicker, bei Luftzutritt auch gern ranzig; die feineren Sorten jedoch weniger leicht als die ordinären.

Die Aufbewahrung hat in frischen Kellern, ober in sonst kühlen Räumen zu geschehen, und soll man es gegen Ende bes Sommers umfüllen, um den entstandenen Bodensatz zu entfernen, der die Haltbarkeit desselben vermindert. Das Baumöl ist etwa aus 72 Procent stüssigbleibendem Dele (Clain) und 28 Procent gerinnbarem (Stearin und Valmitin)

jusammengesett, welch letterer Antheil fich in der Ralte allmählich vollständig als ein weißer, frnftallinischer Bobenfat abscheidet. Die Baumöle unterliegen mancherlei Berfälschungen mit wohlfeileren Fettstoffen, wie Erdnugöl, Sesamöl, Baumwollsamenöl u. s. w. Die Anwendung demischer Reagentien zur Nachweisung folder Zumischungen ift fehr schwierig und namentlich für die Qualität der fremden Stoffe nicht entscheidend. Im Sandel bedient man fich daher der Delmage, welche leider auch nicht Alles entscheiden und wenig nütliche Unhaltspuntte gemähren fann. Das Inftrument, eine Senkwage mit langer Glasrbhre, die eine Gintheilung von 1 bis 40 hat, ift barauf gegründet, daß Baumole und bie möglicherweise zugemischten fremden Stoffe jedes ein anderes specifisches Gewicht besiten. Un verschiedenen Graben ber Scala find Namen von Fettstoffen beigesett, welche bas hier angezeigte specifische Gewicht haben. Die Biffer bes reinen Baumöls ift 17, da das Gewicht besselben, Baffer ju 1000 gesett, 0.917 ift. Bleibt die Senkwage in dem Del, bas vor dem Bersuch erst auf die Temperatur von 15° gebracht werden muß, hier stehen, so wird die Baare als rein angenommen; ift baber Baumöl mit anderen Fettstoffen gefälicht, so muß die Anzeige ber Wage zwischen 17 und einer anderen Nummer fallen. Dag übrigens die bisher angewandten ober vorgeschlagenen Mittel zur Entdedung von Berfälschungen noch unzureichend find, beweift eine erfolgte Breisausschreibung ber Handelskammer zu Nizza von 5000 Francs für eine zuverlässige und unschwer ausführbare Delprobe, welche nur in den Fällen sich zu bemähren braucht, wo die fremden Bufate mehr wie 5 Procent betragen.

# 7. Sulfurol (grunes Olivenol.)

Das Sulfuröl ift ein bickes, stearinhaltiges Olivenöl welches aus den fauligen Oliven und aus den Rücktänden des Olivenöls gewonnen wird, weshalb es eine dunkelgrüne Farbe hat. Da dieses Del durch Extraction vermittelst Schweselstohlenstoffs, Benzins 2c. behandelt wird, so enthält es sehr viel Pflanzenschleim, Eiweißstoff und eine eigenthümliche färbende Substanz.

Da dieses Del zu außerordentlich billigen Preisen zu beziehen ist, so wurden für Entfärbungs-, respective Bleichversahren hohe Honorare bezahlt, ohne daß man ein wirklich gutes Resultat erzielt hätte.

Das Bleichen, respective Entfärben ber Dele und Fette hat hauptsächlich den Zweck, die färbenden Substanzen, welche bei der Fabrikation der Seifen nur hinderlich sind, zu entsfernen, um dadurch einen höheren Handelswerth zu erzielen. Die älteste, und wohl auch einsachste Methode, den Fettkörpern die färbenden Substanzen zu entziehen und denselben ein helles Aussehen zu geben, ist die sogenannte Naturbleiche, welche bekanntlich darin besteht, daß man das zu bleichende Del oder Fett der Einwirkung der Luft und der Sonne aussetzt.

Beim Bleichen bes Wachses, Palmöls, Talgs 2c. ist ber Ersolg dieses Bleichversahrens bekanntlich geradezu überraschend, und da die chemische Wirkung der Naturbleiche darin besteht, daß das Sonnenlicht und die Luft aus verschiedenen Fettkörpern den Sauerstoff wieder abscheidet, so besördert die Vereinigung des atmosphärischen Sauerstoffs mit dem Wasserstoff und Rohlenstoff die organische Substanz, respective färbende Substanzen, wodurch letztere zum Theil zersetzt und entfärbt werden. Die eigentliche Wirkung des Sonnenlichts mag wohl unter gewissen Bedingungen die Vildung

von Ozon ober Wasserstoffsuperoxyd begünstigen, wodurch bie Farbstoffe der Fettkörper leichter oxydiren, als der gewöhnsliche Sauerstoff der Luft.

Da aber diefes Berfahren im Großen nicht gut ausführbar — lange Zeit in Anspruch nimmt — und, wie gefagt, mit vielen Schwierigfeiten verknüpft ift, fo tann es nicht wohl in Anwendung kommen, und versuchten wir baber bas Del auf chemische Beise zu bleichen. Da wir aber kein günstiges Resultat dabei erzielten, so famen wir naturgemäß auf ben Gedanken, daß der Farbstoff dieses Deles nicht allein von Bflanzenstoffen herrühren fonnte, sondern, daß vielmehr noch ein anderer Grund vorliegen mußte, welcher bas Bleichen erschwert; benn wir gewannen fehr balb die Ueberzeugung, bag bas mehr ober weniger entfarbte Del nach ber Berfeifung heller murbe, die Seifen aber nach langerem Lagern und an ber Luft nachbunkelten. Diese Wahrnehmung brachte uns auf den Gedanken, dag der Farbstoff nicht allein von Bflanzenstoffen herrührte, sondern, daß auch ichmefeljaures Gifenorydul darin enthalten fein muffe.

Daß umsere Vermuthung richtig war, ergab sich aus ben weiteren Versuchen, die wir mit dem Del vornahmen, und wir können wohl behaupten, daß nachstehende Versahren, nach welchen wir die besten Resultate erzielten, von allgemeinem Interesse sind.

Das eigentliche Bleichen, respective Entfärben ber Fetttörper, wird noch befördert, wenn man atmosphärische Luft zuführt, und dies geschieht am Besten, wenn man den Körtingschen Dampsstrahl-Luftsauge-Apparat und Basserstoffsuperoxyd in Anwendung bringt.

In einem Zeitraum von 6 bis 8 Stunden kann man vermittelst dieser Einrichtung 20 bis 30 Centner rohes Palmöl wunderschön bleichen. Schon durch Zuführung von bloßem

Wafferbampf erzielt man sehr günstige Resultate. Das Sulssuröl wird zu diesem Zwecke in einen eisernen Kessel oder hölzernen Bottich gebracht, sodann läßt man Damps, circa zwei Atmosphären Druck, 5 bis 6 Stunden lang einströmen. Selbstverständlich muß die am Boden liegende Schlange mit erbsengroßen Deffnungen nach oben zu versehen sein.

Die grüne Farbe bes Deles verliert sich nach und nach, und setzt sich eine schlammige, dunkle Masse zu Boden.

Hierauf überläßt man das Oel einer mehrstündigen Ruhe. Um anderen Tage wäscht man dasselbe mit 2 bis 3 Procent 38grädiger Aeynatronlauge aus, wonach es wieder einige Tage der Ruhe überlassen wird.

Für Fabritanten, welche teine Dampfanlage besitzen, empfehlen wir nachstehendes Berfahren:

Man bringt 300 Pfund 10- bis 12grädiges Salzwasser in einen reinen Ressel, giebt hierzu 1000 Pfund Sulsuröl, macht Feuer unter den Ressel und läßt das Ganze circa drei Stunden lang langsam sieden. Es bildet sich ein röthlichbrauner Schaum an der Obersläche, welchen man abnimmt und, wenn dieser verschwunden ist, läßt man das Oel über Nacht warm zugedeckt stehen. Diese Operation hat große Aehnlichkeit mit dem Talgläutern. Am anderen Morgen bringt man das klar abgesetzte Oel in ein reines Holzgefäß. Inzwischen hat man 20 Pfund Wasserstofssuperoryd mit drei Pfund Salmiak vermischt und gelinde erwärmt.

Gleichzeitig halt man 200 bis 300 Pfund 5grabiges kochenbes Salzwasser in Bereitschaft.

Ein Arbeiter frückt nun das Sulfuröl ununterbrochen durch, während ein anderer die Mischung vom Wasserstoffssuperornd und Salmiak in feinem Strahle über das Del gießt. Das Durchkrücken wird so lange fortgesetzt, bis sich an der Oberfläche bräunliche Streifen zeigen. Hierauf wäscht

man das Del mit 5grädigem kochenden Salzwasser aus und überläßt es einer nachmaligen nächtlichen Ruhe.

Das Del ist zwar nicht vollständig entfärbt, hat aber die grüne Farbe vollständig verloren und dafür eine gelbsliche Nuance angenommen. Auf dem zweiten Wasser versseift, erhält man eine schöne helle Seife. Das gebleichte Sulfuröl giebt circa 152 Pfund Ausbeute.

## 8. Ilipéol oder Baffiaol.

Seit einiger Zeit kennt man ein esbares Pflanzenfett, bas aus der Steinfrucht eines Baumes der Familie der Sapoceen stammt und in Ostindien heimisch ist. Dieses Product hatte bisher in Europa wenig, ja gar keine industrielle Verwendung gefunden.

Der Baum, welcher die betreffenden Früchte liefert, war früher unter dem Namen Butyspermum Parkii bekannt; die Indier nennen ihn Butterbaum.

Nach neueren Forschungen aber wird das Fllipenußöl oder Fllipeöl aus dem Dele der Bassia latifolia und Bassia longifolia gewonnen.

Wie uns von zuverlässiger Quelle mitgetheilt wurde, ist dieser Baum auch an der Westüste von Ufrika angetroffen worden. Oberst Gamm hat ihn in großer Wenge zu Lovemba und Bambara unter dem 9. Breitengrade und Olivier in Südafrika angetroffen.

Der Stamm dieses Baumes ist 9 bis 10 Meter hoch; ber untere Stamm umfaßt 3 Meter. Sein Holz ist roth und sehr hart, so daß die Eingeborenen behaupten, es mit ihren Beilen nicht spalten zu können. Die Rinde ist sehr dick und in längliche, 5 bis 8 Meter lange Segmente getheilt; die Einschnitte sind sehr tief. Schneibet man in diese Rinde

ein, so quillt ein milchiger Saft heraus, welcher beim Einstrocknen zu einem harten, weißen und durchsichtigen Gummi wird. Dieser Sast wird allem Anschein nach von den Sinzgeborenen zu irgend einem Zwecke verwandt, denn die Bäume in der Nähe der Wohnungen sinden sich sast immer ihrer Kinde beraubt. Die Blüthezeit fällt in den December; die Blüthen stehen in Büscheln an dem Ende der Zweige. Die Frucht ist eine Nuß von der Größe eines Taubeneies. Unter einer dünnen Schale besindet sich ein Fleisch von auszgezeichnetem Geschmacke; dieses Fleisch bedeckt wieder eine Mandel, und aus letzterer wird die Butter gewonnen. Dies geschieht auf solgende Weise:

Die Kerne, welche zuvor an der Sonne getrocknet sind, werden zerstoßen und dann in große irdene Töpse gebracht, wo man sie mit Wasser auskocht; in dem Maße, als das Fett an der Oberstäche erscheint, wird es abgeschöpft. Man erhält auf diese Weise eine Substanz, die beim Erkalten die Consistenz der gewöhnlichen Butter annimmt und einige besondere Eigenschaften hat, die wir im Folgenden ansühren werden.

Ihr Schmelzpunkt liegt zwischen 26 und 28°. Sie bilbet ein gelbes Fett von schwach aromatischem Geschmack und hält sich sehr lange, ohne ranzig zu werden, weshalb sie von den Eingeborenen zur Bereitung ihrer Nahrungsmittel sehr geschätzt wird; ihr balsamischer Geruch dürste von einem Harze herrühren, das heilkräftige Eigenschaften besitzt; die Neger gebrauchen dasselbe, um sich vor Ausschlägen und Rheumatismus zu schüten.

Je nach Reife der Ruffe ist das daraus gewonnene Fett, respective Del, grauweiß bis gelblich, ja wachsgelb.

Wird dieses Fett mit concentrirter Schwefelfaurc bes handelt und sobann bestillirt, so gibt es Fettsauren von fehr

hohem Schmelzpunkte (52 bis 54° R.), obgleich dieselben ein öliges Ansehen behalten. Durch Pressen erhält man daraus ein Stearin von über 60° Schmelzpunkt, was bis jetzt kein technisch verwandtes Fett gegeben hat. Leider entspricht die Härte dieses Stearins nicht seinem hohen Schmelzpunkte; es bildet eine zerreibliche, kreidige Masse, welche rein zur Kerzensabrikation nicht verwendet werden kann; sie besitzt aber die Sigenschaft, sich beim Erkalten stark zusammens zuziehen.

In Folge bessen ist sie sehr geeignet, um mit Paraffin oder Fetten, die sich weniger beim Erkalten schneiden, gemischt zu werden. Man kann dieses Zusammenziehen auf 10 Procent des Bolumens schätzen. Wir glauben, keine Fettsäure absorbirt so viel latente Wärme als diese; ein Bolumen von 8 Deciliter, auf 100° erwärmt, kühlt sich auf folgende Weise ab.

Nach Berlauf von einer Stunde ist die Temperatur auf 62° gefallen; drei Stunden nachher war sie noch 57°, und erst in der fünften Stunde war die Temperatur unter 50°. Es ist sehr schwer, dieses Stearin mit den gewöhnlichen Mitteln weiß zu erhalten; in Folge seiner schwammigen Beschaffenheit behält es auch in der Warmpresse das Harz, wodurch es gesärbt ist. Mit heißem Alsohol behandelt, fallen perlmutterartige Blättchen aus.

Im September 1877 hat man diese Pflanzensett zuerst in größeren Mengen eingeführt, und wir denken, daß dieses Product in Zukunft von großer Bedeutung werden wird, zumal, wenn man statt des Fettes die Kerne einführt. Man würde auf diese Weise ein vorzügliches Speisesett bekommen, welches sich mehr als zwei Jahre hält, ohne ranzig zu werden.

Die Stearinkerzenfabrikanten werden barin ein sehr werthvolles Rohmaterial finden, sobald man nur ein Mittel gefunden hat, es leicht zu verarbeiten. Vor einiger Zeit ging uns von der bekannten Firma Gustav Hubbe in Magdeburg noch die Nachricht zu, daß auch viel Jlipenüsse aus Singapore bezogen und in Frank-reich, England und Deutschland geschlagen werden.

Da neuerdings auf 100 Kilogramm Nüsse 2 Mark Einsgangssteuer erhoben wird, so bleibt wenig für die Seifensfabrikation übrig.

#### b) Grocknende Dele.

## 1. Zaumwollensatöl (Cottonöl).

Die Baumwollenstaube gahlt zu ben Malvengemächsen. Es find die wolligen Faben ber Fruchtkapfeln einiger Pflanzensarten, namentlich ber wärmeren Regionen.

Die Mutterpslanze ber Baumwolle ist ber in Ost- und Westindien machsende Baumwollenbaum (Bombax), von dem es folgende Arten giebt, nämlich Bombax gossypium, mit röthlicher, Bombax globosum, mit rothgelber, Bombax pentandrum, mit bräunlicher Baumwolle.

Diese Bäume, welche eine Höhe von 15 bis 20 Fuß erreichen, haben die Dicke unserer Gichen und Blätter wie unsere Linden.

Weit besser für die Bearbeitung ist jedoch das Product der Baumwollenstaude (Gossypium), von der es mehrere Arten giebt; die bekannteste ist Gossypium herbaceum. Dieses Gewächs wird höchstens drei Fuß hoch und verzweigt sich zu einem Busche. Die Blätter sind fünslappig, die Lappen aber rundlich mit Spigen. Die Blüthen, aus denen sich die zur Zeit der Reise ausspringenden und die zumeist weißen nur selten röthlichen oder gelben Baumwolle gebenden Fruchtstnoten von der Größe eines Taubeneies entwickeln, tragen den Samen, welcher dicht mit Baumwolle bedeckt ist.

Die Heimat dieser Pflanze ist ohne Zweisel Aegypten oder Oftindien; sie wird indessen im südlichen Europa, und vor Allem im tropischen Amerika und den Südstaaten Nordsamerikas gezogen. Sie blüht im Sommer. — Die Baumswollenstaude liebt steinigen, trockenen, zuvor schon angebauten Boden und einigen Regen. Der Samen wird im Mai und Juni, je zu vier und fünf, in vier Fuß voneinander entsfernte Löcher gesteckt und öfters die Staude abgestutzt, damit sie nicht zu stark wird.

Die Kapseln werden, wenn sie Morgens platzen, sogleich abgepflückt, da, wenn die Kapsel sich schon geöffnet und die Wolle schon von der Sonne beschienen wurde, diese eine graue Farbe bekommt und leicht verweht wird. Die Staude wird dann kurz über der Erde abgeknickt, worauf sie neue Schöße treibt, was dreimal des Jahres vorgenommen werden kann.

Die Baumwolle wird mit der Hand oder einer Maschine, die aus zwei übereinanderliegenden, durch Räder verbundenen und eine Kurbel getriebenen Cylindern besteht, von den Baumwollensamen gereinigt.

Jede Kapsel enthält sechs Körner von der Größe der Wicken.

Diese Körner werben gepreßt und liefern ein manchmal mehr oder weniger gelbes Del. Ursprünglich wurde diesem Samen wenig Ausmerksamkeit geschenkt; er wurde sogar als Düngemittel benutt. Nachdem man aber sand, daß dieser Samen sehr ölreich ist, wurde das daraus gewonnene Del zum Brennen und später zu Speisen, als Baumöl, Propuenceröl, benutt.

Die Wissenschaft, welche fortwährend sucht, um die Ins bustrie zu heben, fand sehr balb, daß bas Baumwollensaatöl sehr stearinhaltig sei, stellte sofort Versuche an, es der Seifenfabrikation nützlich zu machen, und siehe ba, die Bersuche murben mit den größten und glücklichsten Erfolgen gekrönt.

Das Baumwollensaatöl liefert zu Schmierseifen ein ausgezeichnetes Fabrikat. Auch zu Kernseisen versotten, liefert das Del wunderschöne Seisen, weshalb wir dieses Naturproduct in der Seisensabrikation mit der größten Freude begrüßen können.

Die Billigkeit dieses Deles veranlaßt den Seifenfabristanten unwillkurlich, fast jeder Sorte Seife etwas zuzusetzen, um die Seifen geschmeidiger und billiger zu machen.

Berschiedene Versuche, welche mit dem Auspressen der Samen angestellt wurden, ergaben, daß in 100 Pfund Samen 24 bis 25 Liter Oel enthalten sind; wir dürfen daher wegen etwaiger Preissteigerung dieses Deles unbesorgt sein, zumal der Andau des Baumwollensamens von Jahr zu Jahr zunimmt.

Das Baumwollensaatöl eignet sich ebenso gut zu weichen, als auch zu harten Seisen. Das specifische Gewicht beträgt bei bem raffinirten Dele, wie es im Handel vorkommt, bei 12° R. 0.927.

Im rohen Zustande hat das Cottonöl bei nur 100 R. 0.932 specifisches Gewicht.

Das sogenannte rohe Del erstarrt schon bei 30; das raffinirte Del bei 20 R.

Die Baumwollensaat wird gewöhnlich zerrieben, bis 600 R. erwärmt und dann ausgepreßt. — Das rohe Del, welches oft mehr oder weniger gelb oder röthlich gefärbt ift, muß raffinirt oder entfärbt werden, damit es als raffinirtes Del in den Handel gebracht werden kann. Ich habe damit versichiedene Versuche angestellt und auch sehr günstige Resultate erzielt.

## 1. Mit tauftifcher Sobalauge.

Ein beliebig großes Quantum Baumwollensaatöl wird in eine große hölzerne Stande oder einen Kessel gebracht und mit Dampf bis 60° R. erwärmt; sodann giebt man langsam, unter tüchtigem Krücken, 2 Pfund 30grädige kaustische Sodalauge auf 100 Pfund Delansat hinzu, wonach eine Emussion stattsindet; nun läßt man den Dampf so lange zuströmen, dis das Del anfängt zu steigen und die Masse milchig wird, giebt dann so viel Salz hinzu (auf 100 Pfund Del circa ½ dis 3/4 Pfund), dis das Del wieder hell wird und sich von der gedildeten Emussion trennt. — Nun nimmt man den Dampf weg und überläßt das Del der Ruhe. — Nach etwa 20 dis 24 Stunden ruhigem Stehen nimmt man den, sich an der Obersläche gedildeten Schaum, welcher verseistes Del ist, sorgfältig ab.

Das Del wird hell und klar sein und kann für raffinirtes Baumwollensaatöl verkauft werden. Wenn man statt 2 Procent 40 Procent 30grädige Aeynatronlauge anwendet, so wird das Del noch heller, doch hat man in diesem Falle einen kleinen Verlust an Del zu beklagen, welches, als Seife verbunden, zu Boden sinkt.

## 2. Mit fauftischer Bottafchlauge.

Man giebt zu diesem Zwecke 25grädige kaustische Pottasch= lauge in den Kessel, bringt sie zum Sieden und läßt das Oel 2 bis 3 Stunden darauf sieden, worauf man es der Ruhe überläßt.

#### 3. Mit tohlenfaurer Ralilauge.

Obgleich ich diese Methode nicht ganz verwerfen will, so finde ich sie weniger vortheilhaft, indem bei dieser Art 10 bis 12 Procente Oel, wenn auch nicht verloren gehen, so boch weniger mit Rugen verwendet werden können. — Auf

100 Pfund bis zum Siedepunkte erwärmtes Del wird mit 8 Pfund kohlensaurer Pottaschlauge von 36° B. circa zwei Stunden lang gekocht. Wenn es trüb geworden, giebt man 1 Pfund Weinsteinsäure und 2 Pfund Salz hinzu, wo-nach es sich wieder klärt. — Nach einigen Tagen ist das Del klar.

# 4. Durch ichmefelfauren Beingeift ober Schwefelather.

Auf 100 Pfund Del, welches man auf 50° R. erwärmt hat, giebt man eine Mischung von 1/2 Pfund absolutem Weinzgeist und 1/2 Pfund stärkster Schwefelsäure. — Man krückt das Del circa 1/2 bis 1 Stunde ununterbrochen durch, bis sich eine grünliche Farbe zeigt und überläßt es sodann 3 bis 4 Tage lang der Ruhe. — Nun schöpft man das Del gut ab, oder läßt die am Boden lagernde Flüssigkeit ablausen, und wäscht das Del mit heißem Wasser (60° R.) wieder aus.

#### 5. Durch Salpeterfäure.

Das Baumwollensaatöl wird bis auf 40° R. erwärmt und dann wird auf 100 Pfund Del ein Pfund Salpetersäure unter tüchtigem Krücken langsam zugegeben. Nachdem es etwa eine Stunde durchgearbeitet worden ist, wird es mit kochendem Wasser ausgewaschen.

# 6. Durch Schwefeläther.

Auf 100 Pfund Oel, welches auf 40° R. erwärmt war, wird  $^{1}/_{2}$  Pfund von einer Mischung von gleichen Theilen stärkster Schwefelsäure und absoluten Weingeistes dem Oele hinzugekrückt und dann wird mit heißem Wasser ausgewaschen.

## 7. Durch doppeltdromfaures Rali und Salgfäure.

Man läßt das zu bleichende Oel bei einer kleineren Menge bis auf 35°, bei einer größeren auf 33° bis 30° R. erkalten.

In einem kleinen Kessel erhitzt man inzwischen, auf 100 Pfund Del gerechnet,  $1^{1}/_{2}$  Pfund Wasser, löst barin .  $^{1}/_{2}$  Pfund doppeltchromsaures Kali auf und gießt so viel heißes Wasser hinzu, bis die Chromlösung heiß gewogen 200 B. hat. Wenn das Del auf 30 bis 33° R. abgekühlt ist, so mischt man, auf je 100 Pfund Del gerechnet, 2 Pfund 22gräzdige rauchende Salzsäure mit je 2 Pfund Chromlösung in einem Holzz oder Bleigefäße und gießt diese Mischung langsam in das Del.

Ein Arbeiter frückt nun das Del ununterbrochen burch, bis sich ein längeres Durchfrücken als nuplos erweist.

Das Oel wird erst dunkelgrün, später heller, bis es schließlich hellgelb wird.

Diefes Del fann zu jeder weißen Seife verwandt merden.

### 2. Potteröl (Oleum Myagri).

Das Dotteröl stammt von den Samen des Leindotters, auch Afterdotters (Myagrum sativum L., seu Camelina sativa Grantz), einer in Deutschland und anderen Ländern einheimischen, auf den Aeckern unter Lein und anderen Saaten oft wildwachsenden, einjährigen Pflanze, aus der Gattung der Kreuzblüthler, die als Delpslanze vielsach angebaut wird.

Das Dotteröl wird wie alle unsere Samenöle gewonnen; boch kann man nur das kaltgeschlagene Dotteröl als Speiseöl verwenden, welches in hellgelber Farbe, unter dem Namen "beutsches Sesamöl" in den Handel gebracht wird.

Auf kaltem Wege gepreßt, giebt Leinbottersaat 18 bis 20 Procent, warm gepreßt 23 bis 25 Procent und burch Extraction 27 bis 28 Procent Del. Das warm gepreßte Del und das durch Extraction gewonnene ist etwas dunkelsgelber gefärbt, wie das kalt gepreßte Del.

Dotteröl wird bei — 180 dicffüssig wie Schweinesett. Seine specifische Schwere bei 150 C. ist 0.925.

Dotteröl trodnet fehr leicht; es wird baher vielfach zur Firniffiederei verwendet.

Zur Seifenfabrikation verwendet, ersett es das Leinöl sowohl, als das Cottonöl, denn man kann es zu Riegels und Schmierseifen mit Vortheil verarbeiten.

## 3. Sanföl (Oleum Cannabis).

Das Hanföl wird aus den Samen des Hanfes (Cannadis sativa L.), einer einjährigen Pflanze, gewonnen. Das ursprüngliche Vaterland des Hanfes ist Indien; gegenwärtig aber ist er fast auf allen Erdtheilen verbreitet. In Rußland ist er eine wichtige Culturpslanze.

Das Hanföl wird auf dieselbe Weise wie Leinöl geschlagen. Kaltgepreßtes Hanföl hat eine hellgrüne, warmgeschlagenes eine dunkelgrüne, extrahirtes hingegen eine dunkelgrüne bis braungelbe Farbe; es hat einen stark an Hanf erinnernden Geruch, einen milbfaden Geschmack und trocknet leicht. Bei — 27° C. verdickt sich das von Natur aus slüssige Del. Sein specifisches Gewicht ist bei 15° C. 0.928. Der Hanfsamen giebt 27 bis 28 Procent Del.

Das Hanföl wird zum Schneiben bes Olivenöls, respective als Zusatz zu Olivenölseifen, namentlich aber zu grünen Schmierseifen verwendet.

## 4. Leinof (Oleum Lini).

Das Leinöl wird aus den Samenkörnern des gemeinen Leins (Linum usitatissimum L.) gewonnen.

In vielen Gegenden wird die Leinpflanze auch Flachs genannt. Obgleich man sein ursprüngliches Baterland mit

Gewißheit nicht angeben kann, so liegt boch die Bermuthung nahe, daß er aus Südeuropa stammt, woselbst er vielfach im Getreibe wilb wächst.

Der Lein, welcher jett in ganz Europa einheimisch geworden ist, ist ein Sommergewächs, dessen faserige Wurzel einen einsachen, rundlichen, holzigen, circa 57 bis 60 Centimeter hohen, am oberen Ende mit einigen Zweigen verssehenen Stengel treibt, an welchem die stehenden Blätter glatt aussigen. Die himmelblauen Blumen erscheinen einzeln oben an den Stengelspigen.

Die Samentapfeln werben Anoten genannt.

Die zur Delgewinnung bestimmte Leinsaat geschieht theils durch taltes, oder warmes Pressen, oder durch Extraction bes zuvor zerstampften Samens.

In Rufland, Bolen und Ungarn, woselbst das Del vielsach zum Essen verwendet wird, ist das kalte Pressen üblich. Der Samen wird zu diesem Zwecke auf Stampfsoder Walzwerken zerkleinert und in Säcken vermittelst starker Pressen ausgepreßt.

Bei dem Kaltpressen beträgt die Ausbeute circa 20 bis 21 Procent. Durch das Warmpressen erhält man 25 bis 26 Procent Oel, doch kann dieses, seines ranzigen Geruchs und krazenden Geschmackes wegen, nicht zum Essen verwandt werden.

Durch Extraction erhält man, je nach Qualität bes Samens, 30 bis 35 Procent Leinöl.

Das Leinöl sieht hellgelb bis bräunlichgelb aus, gefriert selbst bei strenger Kälte nicht; es wird erst bei 18° C. dicf-slüssig. Es hat bei 15° C. ein specifisches Gewicht von 0.935 und löst sich in 5 Theilen Weingeist.

Das englische, holländische und namentlich das russische Del kommt meist in hellgelber Farbe in dem Handel vor,

während das beutsche Leinöl gelb ift und zu hellen Schmierseifen angewandt, entfarbt, respective gebleicht werden muß.

Die beste Methode, Leinöl zu bleichen, besteht darin, daß man das Del auf circa 45 bis 50° R. erwärmt und auf je 100 Kilogramm 3 bis 4 Procent 30= bis 33grädige (B.=) Pottaschlauge hinzukrückt und absetzen läßt.

Nach 6 bis 10 Stunden hat sich bas Del klar abgesetzt. Un der Oberfläche befindet sich ein leichter Seifenschaum, dann ein hellgelbes Del und unten am Boden eine bunkle Seifenmasse.

Die Lauge hat bemnach bem Dele ben Farbstoff entzogen, ben Pflanzenschleim und Eiweißstoff absorbirt, einen kleinen Theil Ochsäure verseift und diese Stoffe zu Boden geriffen.

Das Leinöl wird zur Firniffieberei und namentlich zur Schmierseifenfabrifation verwendet.

#### 5. Mohnöf (Oleum Papaveris).

Das Mohnöl wird aus den kleinen schwarzbläulichen Samen der gemeinen Mohnpflanze (Papaverum somniferum L.) gewonnen, welche aus dem Oriente stammt und jetzt in ganz Europa angebaut wird.

Der Samen wird mittelst feiner Roßhaarsiebe von den Staubtheilen gereinigt, dann auf Stamps oder Walkwerken zerkleinert, und das Mahlgut, ohne Anwendung von Wärme, mittelst starker hydraulischer Pressen ausgepreßt. Kalt gepreßt liefert die Mohnsaat 40 Procent hellgelbes, wohlschmeckendes Speiseöl, warm gepreßt 48 bis 50 Procent gelbes Del, welches ebensowohl zu Schmierseisen, als auch zu Riegelseisen vielsache Verwendung sindet. Es löst sich in 30 Theilen seines Gewichtes kaltem und in 8 Theilen heißem 90procentigen Weingeist

auf; es wird erst bei — 180 C. sest. Sein specifisches Gewicht ist bei kaltgeschlagenem Del 0.924 und bei warmgeschlagenem 0.925.

#### 6. Ricinusöl.

Seit neuerer Zeit macht dieses Del dem Cocosole große Concurrenz.

Fast jeder Parfümeriesabrikant kennt dieses hellgelbe, oft masserhelle Del, welches, mit Cocosol vermischt, zur Seisenfabrikation verwandt, fast transparente Cocosseisen liefert.

Es findet baher fast täglich in der Seisenfabrikation mehr Berwendung. — Der Ricinusbaum (gemeiner Bundersbaum, Ricinus communis) stammt aus Oftindien.

In Deutschland hat man auch versuchsweise Ricinus in Gärten angebaut. — Die Pflanze wird indeß nur 5 bis 6 Fuß hoch und wird strauchartig, stirbt aber schon nach 1 oder 2 Jahren ab; höchstens wird sie 3 Jahre alt. — Der Ricinussstrauch wird jetzt vielsach in Südrußland, Italien und Frankreich gepflanzt. Die Frucht ist eine stachliche Kapsel mit grünmarmorirten Samenkörnern, die früher unter dem Namen Semina Caputiae majoris als Purgirmittel gesbraucht wurde.

Anfangs April, wenn der März nicht zu kalt ist, auch wohl schon in diesem Monat, wird der Samen gesät, ähnlich wie Mais. — Der Boden muß ein guter, seuchter und nicht zu setter sein. — Wenn die Pflanzen ansangen kräftig zu werden, werden sie ausgepflanzt und wie bei uns die Zuckerrüben behandelt. Wenn die Pflanze es gestattet, wird sie gehackt. Wenn sie zu blühen ansängt, wird sie wieder gehackt, damit sie lockeren, guten Boden bekommt.

Darauf mächst die Pflanze rasch, breitet sich gut aus, und kann die Staude, wenn der Sommer gut ist, 2 bis 3 Pfund Samen liefern. In Südamerika und anderen heißen Ländern wird die Pflanze 7 bis 10 Ellen hoch. — Allzu-viel Trockenheit ist der Pflanze nachtheilig, indeß giebt sie sich selbst genug Schatten.

Sowie ber Samen reif ist, wird die Pflanze geschnitten und eingeerntet. — Der Ertrag soll 800- bis 900fältig sein. In Virginien will man von einem Acre 150 Gallonen Del gewonnen haben.

Die Samen enthalten

in 100 Theilen 23.82 Theile Schale und " 100 " 69.09 " Kern.

In der Schale sind außer 1·08 Fasern noch 1·92 Harz mit Bitterstoff und 2·88 Gummi. Der Kern enthält 46·19 settes Oel, 2·40 Gummi, 20·0 Stärkemehl, 0·50 Eiweiß; das Uebrige ist Wasser.

Den scharfen Geschmack verdankt der Samen einem eigenen Harze und einer eigenen Säure, die sich beim Erhitzen oder Ranzigwerden in Nicinsäure verwandelt.

Gewöhnlich, und namentlich in Oftindien, wird bas Del durch Auspressen, oder auch durch mehrstündiges Kochen bes Samens mit Dampf gewonnen.

Durch das Kochen schwimmt es an der Oberfläche, wird abgenommen, wieder gekocht und vom Wasser und Schleim besreit. Wie jedes Oel durch gewöhnliches Auspressen heller wird, so ist es auch hier der Fall und hält es sich jahrelang, ohne ranzig zu werden.

Bei uns werden die Samen erst in heißem Wasser eingeweicht, dann kalt und später heiß gepreßt. Wenn das Del mehrere Tage ruhig gestanden und sich gesetzt hat, so kann man es zu allen Zwecken benutzen, indem es von Schleim

und Säure gereinigt ift. — Man hat noch verschiebene Methoden, und zwar folgende:

Man reinigt den Samen durch Sieben, sodann wäscht man ihn mit Wasser ab, bis dasselbe nicht nicht mehr gefärbt erscheint. Wenn das Wasser abgelaufen ist, so wird der Samen zu Brei zerstampst, den man mit Wasser zu Milch anrührt. Sodann wird die Milch vom Bodensatz abgeseiht, dann gekocht. Das Del sammelt sich an der Obersläche; man schöpft es ab und kocht so lange, dis sich der Schleim zu Boden gesetzt hat und das Wasser verdunstet ist. — Dieses Del ist ebenfalls sehr schön wasserbell.

Ein anderes Verfahren ist: Man läßt die entschälten Samen zu Teig stampfen, acht Gewichtstheile dieses Teiges mit einem Gewichtstheile Beingeist vermischen und dann auspressen. Durch Destillation trennt man die Hälfte des Weinzgeistes wieder ab; den übrigen Beingeist entsernt man durch Auswaschen mit kaltem Wasser, gießt das Del zuletzt vom Wasser ab, befreit es vollkommen von demselben und bringt es in eine Trockenstude, welche auf 30 bis 33° R. erwärint ist, um das Del hell und wassersei zu machen.

Dieses Del ist süß vom Geschmacke, indessen theuer. 100 Pfund geschälte Samen gaben auf diese Weise 60 Pfund Del. Wir sügen noch hinzu, daß das Ricinusöl geruchlos und milbschmeckend ist und nur dann rauh und krazig schmeckt wenn es alt ist. Das Del ist dicksüssigier als alle anderen deutschen Delsorten; es erstarrt erst bei 140 R. zu einer durchssichtigen, wasserhellen oder gelblichen Wasse, dehnt sich beim Erwärmen start aus und kocht bei 265°R.

Es ist stearinhaltig. — Es läßt sich in jedem Bershältnisse mit Weingeist mischen und unterscheidet sich baburch von den anderen fetten Delen, die meist unlöslich im Weinsgeist sind.

Gereinigt wird Nicinusöl auf folgende Beise: Man bringt beliebig viel zu reinigendes Ricinusöl in ein Faß von weichem starken Holze und bringt es durch ein Dampfrohr auf 24° R.; sodann mischt man auf 100 Pfund Ricinusölansat ½ Pfund 92grädigen Spiritus und ½ Pfund stärkste Schweselssäure, giebt diesen Aether unter tüchtigem Rühren dem Oele hinzu, wonach es seine Schleimtheile verliert und wasserhell wird. — Man kann alsdann das Oel noch mit Wasser auswaschen, muß es jedoch wieder ablassen, weil sonst das Oel ranzig wird.

Man behauptet, daß das Ricinusöl hauptsächlich aus drei verschiedenen Del- oder Fettarten besteht, nämlich aus Margarin-, Clain- und Ricinussäure, und sollen diese Säuren beim Berseifen gebild et werden.

Das Ricinusöl wird vielsach mit anderen Delen versfälscht, und kann man durch Weingeist leicht finden, ob und mit wie viel anderen Delen dasselbe verfälscht ist, weil sich ersteres schnell und vollständig auflöst, während bei den anderen Delen nur eine langsame und theilweise Lösung stattfindet.

Ricinus communis ift eine andere Sorte und ist als Abführungsmittel bekannt. Wie ich am Eingange Dieses bereits sagte, wird das Ricinusöl in der Parsümerien= und Seisen= fabrikation außerordentlich viel gebraucht.

Namentlich wird jest viel zu den gewöhnlichen ff. Cocosseisen (10 bis 15 Procent), zu feinen Mandelseisen, Glycerintransparentseisen 2c. angewandt.

## 7. Sonnenblumenöl (Oleum Helianthi).

Das Sonnenblumenöl wird aus den ölreichen Kernen der aus Südamerika stammenden, bei uns in Garten meist

als Zierpstanze angebauten, in Rußland, Italien, Ungarn, Frankreich 2c. aber als Nutpflanze im Großen cultivirten gemeinen oder jährigen Sonnenblume (Helianthus annuus L.) gewonnen.

Bevor die Samen auf die bekannte, mehrfach angedeutete Beise vermittelst Stampf= oder Balzwerken zerkleinert und mit starken Schrauben=, Reil= oder hydraulischen Pressen gepreßt werden, werden sie auf einer sogenannten Schälmühle von ihren harzigen und färbenden Schalen befreit.

Kaltgepreßtes Sonnenblumenöl ist hellgelb, hat einen angenehmen Geschmack, der es vom besten Baumöl kaum unterscheiden läßt, und wird es daher zum Speisen verwendet. 100 Pfund Samen geben 18 bis 20 Pfund Oel. — Warmsgepreßtes Sonnenblumenöl ist goldgelb und liefert 32 bis 35 Procent Ausbeute. Das specifische Gewicht des Sonnensblumenöls ist 0.926. Es trocknet langsam. Bei — 18° C. wird es ziemlich fest.

Das Sonnenblumenöl giebt schöne weiße Kernseifen und prachtvolle Schmierseifen.

# 8. Sesamöl (Oleum Sesami).

Das Sesamum orientale L.), einer seit den ältesten Beiten im Oriente und seit neuerer Zeit in Amerika cultivirten Delspflanze gewonnen.

Das Sesamöl wird auf die bekannte, mehrsach beschriebene Weise gewonnen. Kalt gepreßt, erhält man 34 bis 36 Procent hellgelbes Oel, welches im frischen Zustande einen scharfen, im abgelagerten Zustande aber einen angenehmen, milben Geschmack hat. Das Warmpressen ergiebt 45 bis 48 Procent Oel, während man durch Extraction 50 bis 53 Procent

gewinnt. Das gewöhnlich in ben Handel gebrachte Sesamöl, welches für die Seisenfabrikation bestimmt ist, wird durch Warmpressen oder Extraction gewonnen; es hat eine goldgelbe Farbe und kommt dem Mohnöle an Geschmack nahe.

Das Sesamöl ist ziemlich dickslüssig und erstarrt bei 60 C. zu einer dicken, breiigen Masse. Sein specifisches Gewicht bei 150 C. ist 0.920.

Das Sefamöl wird vielfach zu Haaröl, in Frankreich zur Aufnahme von Blumengerüchen und zum Berschneiben der Olivenölseifen verwendet.

Das Sefamöl giebt prachtvolle Seifen.

# Bestimmung freier Sauren in den Belen.

Um zu ermitteln, wie viel freie Sauren in fetten Delen enthalten find, hat man zwei Methoben.

Bei dem erften Berfahren, welches darauf beruht, daß bie fetten Dele, mit Ausnahme des Ricinusols, in Alfohol fast vollständig unlöslich find, mahrend ber lettere fehr leicht bie fetten Sauren und bas Glycerin löft, werben in einer Glasflasche, die 100 Rubikcentimeter faßt, 10 Gramm Del mit 50 Rubikcentimeter Alkohol von 90 Grad gemischt. Wenn der anfänglich trübe Alfohol bei einer Temperatur von 300 klar geworden ist, so becantirt man ihn in ein tarirtes Schälchen. Das Del wird bann noch wieberholt mit gleichen Mengen Alfohol gewaschen; gewöhnlich genügen vier Baschungen, mas zusammen 200 Aubikcentimeter Alkohol giebt. Es ift wünschenswerth, immer unter benfelben Berhältniffen zu arbeiten, um so leicht für diejenige Menge neutralen Fettes, welches fich mit den fetten Gauren im Alkohol löst, eine Correctur anbringen zu können. Diese Menge fann ein= für allemal beftimmt werden, indem man

ein vollkommen neutrales Del derfelben Art mit Alkohol behandelt.

Sobalb die fetten Säuren aus dem Del ausgezogen sind, wird letzteres, um die Spuren von Alfohol und Wasser zu verjagen, welche es etwa zurückhält, im Wasserbade ers wärmt; darauf wird es gewogen.

Der Rückstand, welcher beim Abdampfen der alkoholischen Lösung bleibt, wird ebenfalls gewogen und giebt die Menge der fetten Säuren und des Glycerins, welche in dem untersuchten Muster enthalten sind.

Das zweite Berfahren befteht barin, bag man bas zu untersuchende Del mit fohlensaurem Natron fättigt und bann in einem Ertractionsapparate mit Aether auszieht. Das stearinsaure und palmitinsaure Natron sind in Aether vollfommen unlöslich; letteres löft nur bas neutrale Del und Spuren von ölfaurem Natron. Nachdem die Extraction beendet ift, wird der Aether abgedampft; der Rückstand giebt die Menge des neutralen Deles und bes ölfauren Ratrons. Beibe fann man burch Waschen mit bestillirtem Baffer trennen. Die Menge des in Losung gegangenen ölfauren Natrons ift aber meift so gering, daß man bas Baschen svaren und den Rückstand, der sich beim Abdampfen bes Aethers ergiebt, magen fann. Um genaue Resultate zu erzielen, ift es felbstwerständlich nothwendig, daß das fohlensaure Natron vollkommen neutral ift. Das Gemisch von Soda und Del wird in einem fleinen Glasschälchen gewogen; die beiden Substanzen bleiben bann 5 bis 6 Stunden miteinander in Berührung, und werden mahrend der Zeit wiederholt mit einem Glasstäbchen umgerührt. Rach Berlauf biefer Zeit fest man zu ber Fluffigfeit bas gleiche bis doppelte Bolumen eines Gemisches aus gleichen Theilen fein gemahlenen Bimsfteins oder Talkum. Nun schüttelt man Alles durch und erhält so

eine trockene Masse, die man in den Extractionsapparat bringt. Sodann giebt man in den Apparat, der circa 100 Kubikcentimeter sassen muß, 40 bis 55 Kubikcentimeter Aether und setzt ihn dann in Thätigkeit.

Die Extraction ist beenbet, wenn einige Tropfen bes abfließenden Aethers bei der freiwilligen Berdunstung in einem Porzellanschälchen keinen Rückftand lassen. Der Aether wird hierauf durch langsames Abdampsen, oder besser durch Destillation, verjagt, um ihn für eine spätere Untersuchung wieder benützen zu können, und wiegt man den Rückstand. Wenn man ein ganz genaues Resultat wünscht, so wird der Rückstand erst noch mit destillirtem Basser gewaschen und muß er dann vor dem Wiegen eine Zeit lang im Wasserbade erwärmt werden, um die letzten Spuren Wasser zu vertreiben.

# Die Fettsauren im Allgemeinen.

#### a) Chierischen Arsprungs.

(Talgfäure Stearinfäure], Margarinfäure, Glainfäure 2c.)

Alle Fette, sie mögen fest ober flüssig fein, von Thieren ober Pflanzen herrühren, bestehen aus einer Säure, die mit einem anderen Körper verbunden ist, welchen die Chemiker Glycerin (Delsüß, Delzucker) benannt haben.

Diese Säure ist jedoch in den verschiedenen Fetten nicht immer ein und bieselbe.

Entweder sie ist fest, und dann ist auch das Fett ein sestes, oder sie ist flüssig, und dann ist auch das Fett ein slüssiges, oder in einem Fette ist von der festen und flüssigen Säure durcheinander, und dann ist das Fett ein weiches, z. B. das Schweinesett.

Die feste Saure ist Talgfaure, auch Stearinfaure genannt worden, weil sie meistentheils im Talge vorkommt; bie flüssige Masse hat den Namen Ocssäure (Oleinsäure, Elainsäure) erhalten, weil sie meistentheils in den Oelen enthalten ist. Mit der Talgsäure besitzt eine andere seste Säure, die Margarinsäure genannt wird, große Aehnlichkeit. — Diese brei Säuren bilden, mit dem Glycerin vereinigt, die meistens von den Seisensabrikanten benutzt werdenden Fette und verstienen daher die besondere Ausmerksamkeit derselben.

Die in manchen Sorten von Fetten und Delen enthaltenen Säuren sind zwar von den Chemikern als besondere Säuren mit anderen Namen unterschieden worden, allein in ihren Haupkeigenschaften stimmen sie ganz mit der Talgsäure und mit der Delfäure überein. Weiter unten, wo von den einzelnen Fettarten die Rede ist, sollen alle diese Säuren genannt werden.

#### 1. Calgfäure.

Die Talgfäure ist vorzüglich im Hammel-, Ochsen- und Hirschtalg enthalten. Sie ist darin mit Glycerin verbunden, und wird diese Berbindung der Talgfäure mit Glycerin Stearin genannt.

Bereitung: Man verschafft sich die Talgsäure, wenn man gewöhnliche Talgseise mit Salzsäure erhitzt. In diesem Falle wird die Talgsäure von dem Glycerin abgeschieden, weil die Salzsäure eine stärkere Sänre ist. Nach dem Erkalten nimmt man die unreine Talgsäure heraus, wäscht sie ein wenig ab, löst sie in starkem siedenden Spiritus auf und läßt die Auslösung wieder kalt werden. Alsdann krystallisirt die Talgsäure heraus. Will man diese recht rein erhalten, so muß man sie einigemale in heißem Spiritus auslösen und krystallisiren lassen. Es bleibt dabei ein wenig Margarinsäure und Oelsäure, womit die Talgsäure verunreinigt war, in der Flüssigkeit zurück.

Die jest überall im Handel vorkommenden Stearinferzen bestehen aus fast reiner Talgfäure.

Eigenschaften: Die Talgsäure ist fest und schmilzt erst bei 75° C., also noch eher, als das Wasser zum Sieden kommt. Die geschmolzene Talgsäure gesteht nach dem Erstalten zu einer aus glänzenden, weißen Nadeln bestehenden Wasse, welche sich settig anfühlt und sich zu Pulver zerreiben läßt. Die Talgsäure, sowie sie aus dem Spiritus heraustrystallisirt, hat das Ansehen von Blättern und Nadeln, die wie Berlmutter glänzen.

Die Talgfäure löft sich gar nicht im Waffer auf. Sie löst sich dagegen in Aether und in starkem siedenden Spiritus auf; sie hat weder Geschmack, noch Geruch.

Wenn sie geschmolzen, oder in Spiritus aufgelöst ist, so färbt sie das blane Lackmuspapier roth, gerade so, wie dies andere Säuren thun. — Sie verbrennt wie Wachs. Die Talgsäure verbindet sich mit den Alkalien (siehe Charakter berselben) zu den schon lange bekannten Seisen. In diesen Berbindungen hat die Talgsäure ihre fettige Beschaffenheit verloren, und die Alkalien sind nicht mehr scharf und ätzend. — Die Berbindungen der Talgsäure mit Natron und mit Kalisind auslöslich im Wasser. Mit Kalk bildet die Talgsäure eine im Basser unlösliche Berbindung: unlösliche Kalkseise oder talgsauren Kalk.

Mit den Metalloryden, z. B. Bleioryd (Bleiglätte), bilbet die Talgfäure unauflösliche Berbindungen.

#### 2. Margarinfäure.

Diese Säure findet sich nicht so häusig und in nicht so großer Menge in den Fetten als die Talgsäure. Auch die Margarinsäure ist in den Fettsäuren stets mit Glycerin verbunden und vorhanden, und wird diese Verbindung Margarin genannt. Fette, in welchen Margarinsäure vorzugsweise vorhanden ist, sind das Menschenfett, das Gänsefett, das Entenfett und das Baumöl.

Bereitung: Die Margarinsäure kann man aus der Talgsäure bereiten. Wenn man nämlich die Talgsäure eine Zeitlang stark erhitzt, so verwandelt sie sich fast ganz in Margarinsäure. Noch leichter kann man die Talgsäure in Margarinsäure verwandeln, wenn man die Talgsäure mit ihrem gleichen Gewichte Salpetersäure von 220 B. einige Minuten lang sieden läßt und nach dem Erkalten die obenaufschwimmende sette Säure zwischen trockenem Papier auspreßt, in starkem siedenden Spiritus auslöst und krystallisiren läßt.

Aus dem Schweinefett, Gansefett, aus dem Baumöl, Palmöl, Palmternöl, Cottonöl 2c. tann man ebenfalls die Margarinsäure (Palmitinsäure) erhalten, wenn man diese Fette in ägender Kalilauge auflöst.

Zu dieser Aussching sest man eine Auflösung von essigsaurem Bleioryd (Bleizucker) so lange zu, als ein Niederschlag entsteht. Dieser Niederschlag ist margarinsaures Bleioryd. — Wenn man denselben mit verdünnter Schwefelssäure kocht, so verdindet sich die Schwefelsäure mit dem Bleioryd; die Margarinsäure schwimmt nach dem Erstalten auf der Flüssigkeit und wird, wie die Talgsäure, gereinigt, indem man sie in heißem Spiritus öfters auflöst und herauskrystallisieren läßt.

Eigenschaften: Die Margarinsaure besitzt mit der Talgsaure die allergrößte Aehnlichkeit und kann daher kaum von derselben unterschieden werden. Sie schmilzt jedoch leichter als die Talgsaure, nämlich schon bei 60° C.

Aus der reinen Margarinsäure lassen sich ferner Lichter fabriciren, welche im Ansehen den Lichtern aus Stearin- säure gleichkommen, jedoch leichter abfließen.

#### 3. Delfaure (Clain). Dleinfaure.

Die Delfäure fommt vorzugsweise in allen Delsorten vor, in geringerer Menge in den Talg- und Schmalzsorten. Auch die Delfäure ist in den Fetten immer mit Glycerin verbunden, und diese Berbindung heißt Olein.

Bereitung: Wenn man die Delfäure für sich allein abscheiben will, so geht dies am leichtesten, wenn man eine aus settem Mandelöl fabricirte Seise mit verdünnter Schweselssäure kocht. Nach dem Erkalten schwimmt eine seste Säure auf der Flüssigkeit, welche unreine Delsäure ist.

Man erwärmt dieselbe einige Stunden lang mit ihrem halben Gewichte sein geriebenen Bleiweißes und vermischt nachher Beides mit noch einmal so viel Aether, als das Ganze beträgt, und läßt es 24 Stunden stehen. Der Aether löst in diesem Falle eine Verbindung von Oelsäure und Bleioryd auf. Wenn man diese Auflösung abgießt und dann Salzsäure hinzusetzt, so verbindet sich diese mit dem Bleioryd und bildet damit einen unlöslichen Bodensatz, über welchem die Oelsäure schwimmt, nur noch mit Aether vermischt.

Man scheidet beibe von dem Bodensage ab und erhitt sie, wodurch der Aether verjagt wird und die Oelsäure ziemslich rein zurückbleibt. Sie ist nur noch gelb gefärbt. Will man sie ganz rein und farblos haben, so muß sie noch weiter gereinigt werden, was hier anzusühren zwecklos ist.

Im Großen wird die Oelfaure selbstwerständlich auf andere Beise gewonnen.

Eigenschaften: Die Delfaure ift nicht fest, wie bie Talgfaure und bie Margarinsaure, sondern fluffig, wie Del.

Sie ift gewöhnlich gelblich gefärbt und nur, wenn sie ganz rein ist, farblos. Die Delsäure röthet start das blaue Lackmuspapier. Sie hat einen schwachen Geruch, einen scharfen Geschmack und löst sich in starkem Spiritus auf.

In der Kälte gesteht auch die Delfäure zu einer Masse, . die aus lauter feinen Spießen besteht.

Berhalten ber Talgfäure, Margarinfäure und Dels fäure zu den Alfalien und Metallornden.

Fettsäuren: Die brei genannten Säuren wollen wir im Allgemeinen unter dem Namen der Fettsäuren begreifen. Sie sind in ihrem Verhalten gegen Alkalien einander sehr ähnlich, so daß es am bequemsten ist, sie in dieser Hinsicht gemeinschaftlich zu betrachten.

Berfeifung: Die Fettfäuren verbinden fich mit den Alfalien, und biefe Berbindungen werden Seifen genannt.

Den Vorgang, in welchem eine Fettsäure mit einem Alkali verbunden wird, nennt man Berseifung. Das hauptsächlichste Geschäft des Seisensieders besteht nun darin, Fett und Alkalien so vorzubereiten und zusammenzubringen, daß eine vollständige Verseifung stattfindet. Die Fettsäuren verbinden sich unter Umständen gleich leicht mit den Alkalien. Die reinen Fettsäuren verbinden sich sowohl mit den reinen (ätzenden oder kaustischen Alkalien), als auch mit den kohlenssauren Alkalien.

Wenn man baher 3. B. reine Talgsäure mit einer Auflösung von kohlensaurem Natron erhitzt, so wird die Kohlensaure, welche eine sehr schwache Säure ist, von der Talgsäure ausgetrieben und verursacht, da sie in luftförmigem Zustande entweicht, ein Schäumen und Aufbrausen der Flüssigskeit. Die Talgsäure verbindet sich jetzt mit dem Natron zur Seise. — Aus diesem Umstande ist zu erklären, daß zur Bereitung der Clamseise (Olemseise) von reinem Clam weniger Kalk gebraucht wird, als zu anderen Seisen.

Seifenbilbungsproceg. Wenn bie Fettfäuren nicht, wie früher gesagt, im reinen und freien Buftanbe, sonbern

mit Glycerin verbunden find, fo verbinden fie fich weniger leicht mit ben Alfalien. So fann man 3. B. eine ftarke Auflösung von fohlensaurem Ratron (Soda) ftundenlang mit Talg fieden laffen, ohne daß fich ctwas verfeift. Wenn man aber dem Alfali bie Rohlenfaure entzieht, respective durch Ralk basselbe ätend macht, so hat das ätende Natron eine arokere Bermandtichaft zu der im Talge enthaltenen Talgfaure als das Glycerin. Diefes lettere wird baher abgeschieden, während das Natron fich mit der Talgfäure verbindet und Seife bildet. Man nennt diesen Borgang den Seifenbildungsproceg, (Berfeifungsproceft). Biele find ber Meinung, daß durch ben Seifenbildungsproces die Talgfäure erst aus bem Talge entstände; allein dies ift unrichtig; die Talgfäure ift, wie eben gefagt, in dem Talge bereits enthalten. Durch atendes Natron wird fie aber aus ihrer Berbindung mit dem Glycerin ausgeschieden.

Seifen : Eigenschaften. In ben Berbindungen von Fettsäuren mit Alfalien, das ist in ben Seifen, haben die Fettsäuren durchaus ihre settige Beschaffenheit verloren, während gleichzeitig die Alfalien ihre ätzende Eigenschaft eingebüßt haben.

Die Berbindungen nun, welche vorzugsweise aus der Talgfäure mit Natron oder Kali entstehen, werden Talgsseisen genannt und sind härter als die Verbindungen der Oelsäure mit Alkalien, welche Oelseisen genannt werden.

Sämmtliche Natron- und Kaliscisen sind auflöslich in Wasser und Weingeist. Die Berbindungen der Fettsäuren mit Natron sind härter als die Berbindungen des Kalis mit denselben Säuren. Diese Berbindungen haben die Chemiker als settsaures Natron, settsaures Kali bezeichnet.

Ralkseifen. Die Fettsäuren verbinden sich auch leicht mit Aetfalt (gebranntem Ralk), allein die Kalkseife ist

unlöslich im Wasser und kann baher zum Waschen nicht benutzt werden.

Wenn eine Auslösung von Natron oder Kaliseise mit einer Flüssigkeit vermischt wird, die Kalk enthält, so entsteht unlösliche Kalkseise, die sich in Flocken ausscheidet. Man sagt alsdann, die Seife gerinnt.

Das meiste fließende Wasser, Brunnen- und Cisternenwasser, namentlich solcher Gegenden, die Kalkboden haben, enthält Kalk oder Salz aufgelöst und zersetzt daher die löslichen Seisen, weshalb sie zum Waschen untauglich sind. — Das Verseisen des Talgs durch Aegkalk sindet in der Stearinkerzensabrikation statt.

Alle fettsauren Alkalien (Seisen) werden zersetzt durch alle übrigen Säuren, welche stärker sind, als die Fettsäuren, z. B. Salzsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, Essigäure. Bermischt man eine Auflösung der Seise mit einer dieser starken Säuren, so vereinigt sich diese letztere mit dem Alkali der Seise, weil sie eine größere Verwandtschaft zu demselben hat als die Fettsäure, die rein abgeschieden wird. In dem Borhergehenden haben wir gesehen, daß man sich dieses Umstandes zur Darstellung der Talge, Margarine und Delsäure bedient. Folglich, wenn man eine Auslösung von talgsaurem Natron (Talgsodaseise) mit Schwefelsäure vermischt, so erhält man schwefelsaures Natron, und die Talgsäure wird abgeschieden. Ober, wenn man ölsaures Kali (Schmierseise) mit Salzsäure vermischt, so erhält man salzsaures Kali, und die Delsäure schwimmt obenaus.

Talgpflaster. Die Fettsäuren verbinden sich auch mit Metalloryden, namentlich mit dem Bleioryd (Silberglätte, Mennige, Bleiweiß) zu unauflöslichen Verbindungen von Delsäure mit Bleioryd und werden unter dem Namen Bleisweißpflaster häusig gebraucht.

## 4. Glycerin (Delfuß). \*)

Vorkommen. Das Glycerin kommt in allen festen und flüssigen Fettförpern vor. Es ist daher stets mit einer der oben beschriebenen Fettsäuren verbunden, also entweder mit Talgsäure, oder mit Margarinsäure, oder mit Elainsäure.

Bereitung. Das Glycerin tann leicht von ben sogenannten Fettsäuren abgeschieden und für sich allein bargestellt werden. Es giebt verschiedene Arten, um bies zu bewertstelligen; am Besten geschieht es auf folgende Weise:

Man nimmt Baumöl und kocht es mit fein gepulverter Bleiglätte unter Zusatz von etwas Wasser so lange gelinde, bis die in dem Baumöl enthaltene Oelsäure sich von dem Glycerin trennt und sich mit der Bleiglätte zu einem Pflaster verbindet.

Hierbei muß man wohl Acht geben, daß bei diesem Kochen das Wasser niemals verdampse, und deswegen muß man immer von Zeit zu Zeit ein wenig frisches Wasser hinzuthun. Das Glycerin löst sich im Wasser auf, und wenn man Alles erkalten läßt, so kann man diese Auflösung von dem sesten Pflaster abgießen. Sie ist gefärbt und kann gereinigt werden, wenn man sie mit Kohlenpulver kocht und wieder siltrirt. Alsdann erwärmt man die Auflösung des Glycerins in Wasser, wodurch das Wasser verdampst und das Glycerin zurückleibt. Die Darstellungsweise im Großen werden wir später in einem besonderen größeren Artikel kennen lernen. Die Eigenschaften wollen wir hier ebenfalls furz beschreiben.

Eigenschaften. Das Glycerin ist bickfluffig, beinahe wie Honig, und entweber gang farblos, ober schwach gelb

<sup>\*)</sup> Wir fommen in einem besonderen Artifel aussührlich darauf zu sprechen.

gefärbt. Es hat keinen Geruch, aber einen süßen Geschmack. Es löst sich leicht in Wasser und in Spiritus auf, dagegen läßt es sich nicht mit Aether vermischen. Das Glycerin kann nicht, wie andere süße Stoffe, in Gährung gebracht werden. Benn es angezündet wird, brennt es mit heller Flamme und kann es daher als Beleuchtung dienen. Das Glycerin verbindet sich allein nicht mit den Alkalien, wohl aber mit den Säuren.

Wir haben schon gesehen, daß alles Fett, so wie es in der Natur vorkommt, eine Berbindung von Glycerin mit Talgsäure, Stearin genannt wird; daß serner die Berbindung von Glycerin mit Margarinsäure Margarin, und die Berbindung von Glycerin mit Oelsäure Olein (Clain) genannt wird; daher kann man auch sagen: Alle Fette bestehen entweder aus Stearin und Margarin, oder aus Olein, oder aus einem Gemenge dieser drei Stoffe.

Stearin (stearinsaures Glycerin). Der reine Hammeltalg ist fast lauter Stearin, mit ein wenig Margarin und Olein. Will man das Stearin ganz rein für sich darstellen, so kocht man 17 Theile Hammeltalg mit 8 bis 10 Theilen Aether.

Der Aether löst das Stearin auf, welches nach dem Erkalten herauskryftallisirt, während Margarin und Olein aufgelöst bleiben.

Das Stearin erhält man in weißen Blättchen, die wie Berlmutter glänzen, feinen Geruch und Geschmack besitzen und bei 62° C. schmelzen.

Das Stearin ist in kaltem Wasser nicht löslich; bagegen löst es sich in starkem Spiritus und am leichtesten in siedendem Wasser auf.

Unrichtigerweise werden jest die im Handel vorkommenden Lichter Stearinkerzen genannt.

Wie wir aber aus Vorstehendem ersehen haben, werden dieselben aus Talgsäure fabricirt, weshalb sie eigentlich Talgsfäures oder Stearinsäurelichter genannt werden sollten.

Margarin (margarinsaures Glycerin). Es ist angeführt, baß in bem Menschen-, Enten- und Gänsefett, sowie in dem Olivenöl 2c. die Margarinsäure mit dem Glycerin versbunden vorkommt; allein man kann das Margarin nicht ganz von dem Olein trennen, welches immer noch damit verbunden ist und große Affinität zu demselben hat.

Olein (ölsaures Glycerin). Das Olein kann man erhalten, wenn man ein fettes Oel, z. B. Baumöl, in die Kälte stellt.

Das Benige von Stearin und Margarin, welches das Baumöl enthält, gefriert alsdann, und wenn man die gestandene Masse an einem kalten Orte auspreßt, so fließt blos das Olein ab. Es ist flüssig und sieht wie gewöhnliches Oel aus.

In der folgenden Tabelle ift der Gehalt verschiedener Fettforten an Stearin und Olein angegeben:

100 Thle. frifche Butter enthalten im Winter 60 Dlein, 40 Stearin

100	"	ir ii	,,	ir	n E	om	me	r 37	"	63	"
100	,,	Ochsenmark	"	•				24	"	76	"
100	"	<b>Sänsefett</b>	"				•	61	"	29	"
100	"	Entenfett	,,					72	"	28	"
100	"	Rindstalg	"					25	"	75	**
100	"	Hammeltalg	"					22	"	<b>7</b> 8	,,
100	"	Pferdefett	,,		٠			65	**	35	11
100		Schweinefett	"	•				<b>62</b>	"	28	"

#### b) Pegetabilischen Ursprungs.

(Balmöl=, Balmfernöl=, Baumöl= und Cottonölfettfaure 2c.)

Wir haben im Vorstehenden die bekanntesten Fettsäuren, welche im Talge enthalten sind, beschrieben und gehen nun zu den Fetts und Oelsäuren, welche in den Pflanzensetten enthalten sind, über, denn die Verarbeitung der Fettsäuren, respective die vermittelst Autoclaven behandelten Neutralsette und Oele, als Palmöl, Palmsernöl, Cottonöl, Olivenöl 2c., bei welchen das Glycerin als werthvolles Nebenproduct absgeschieden wird, gehört unstreitig zu den wichtigsten Ersindungen, welche in neuerer Zeit in der Fettindustrie gemacht worden sind.

Es unterliegt keinem Zweifel, daß biese Berbesserung in unserer Branche noch eine große Zukunft zu erwarten hat.

Es ift aber auch eine allbekannte Thatsache, daß alle Neuerungen anfangs mit Mißtrauen angesehen werden, und daß der Einführung derselben oft vielsache Hindernisse in den Weg gestellt werden, ja daß sogar bisweilen Unberusene sich veranlaßt finden, über derartige Neuerungen den Stab zu brechen und ohne alle Fach- und Sachkenntniß, ja ohne Ueberlegung, dagegen zu Felde ziehen, und zwar nur deshalb, weil es eben Neuerungen sind.

Die Beranlassung, die Neutralsette zu spalten, mag wohl in erster Linie die Glyceringewinnung gegeben haben, benn es leuchtet jedem Seisenfabrikanten ein, daß die Glyceringewinnung aus den Neutralsetten einsacher und vortheilhafter ift, als aus den Unterlaugen.

Wir waren von jeher für Spaltung der Fette, denn die Resultate und Erfolge, die durch Verseifung der Fettsäuren entstehen, sind von ganz besonderem Werth.

Leider ist nicht jeder Seifenfabrikant in der Lage, die Spaltung der Neutralfette in seiner Fabrik vornehmen zu

fönnen, weil ihm die hierzu nöthigen Ginrichtungen, als Dampf- einrichtung und Autoclaven, fehlen.

Es ist daher wohl gewiß mit Freuden zu begrüßen, daß es bereits einige große Fabriken giebt, welche die Spalstung der Neutralfette im Großen eingerichtet haben.

Zunächst hatte man sein Augenmerk auf Palmöl gerichtet, und kam diese Fettsäure zuerst im Jahre 1882 unter den Namen: Gebleichtes und gehärtetes Palmöl, Palmölsett, Palmölsettsäure, Palmitinsäure in dem Handel vor. So viel uns bekannt, war die erste Fabrik, welche diesen neuen Artikel auf den Markt brachte, die Firma: Stettiner Stearinkerzen- und Seifensabrik Bommerensdorf.

Die Palmölfettfäure ift ein weißer, geruchloser Fettförper, welcher fast die Festigkeit von Talg hat.

Der Umstand, daß die Palmölfettsäure keinen an das Palmöl erinnernden Geruch, weder während, noch nach der Berseifung hat, ferner, daß die Berarbeitung derselben noch manchen Seifenfabrikanten unbekannt ist, hat einzelne Seifensieder zu dem irrigen Glauben geführt, daß die Palmölfettsjäure nicht aus Palmöl, sondern aus Palmkernöl dargestellt würde, wodurch die Seisenfabrikanten von den Berkäufern übervortheilt würden. Dem ist aber nicht so; obgleich es wohl richtig ist, daß die Palmölfettsäure keinen Palmölsgeruch hat.

Diese Eigenschaft verliert ein jedes Neutralfett, wenn es in Fettsäure umgewandelt wird. Dies liegt in der Sache selbst und sollte jedem Seifenfabrikanten bekannt sein.

Außer der Palmölfettsäure giebt es noch Palmternölfettsfäure, Olivenfettsäure, Cottonölfettsäure 2c., und hoffentlich liegt die Zeit nicht mehr fern, daß auch andere Neutralfette des Thierreichs, die zur Seifenfabrikation verwendet werden, in Fettsäuren gespalten werden.

Betrachten wir alle hier genannten Fettsäuren, so werden wir finden, daß die Clainsäure das Nebenproduct der bei der Stearinkerzensabrikation von den festen Körpern abgeschiebenen flüssigen Delfäure ist; verschieden in Farbe, Qualität und im Breise.

Das burch Saponification gewonnene gelbe, respective blonde Elain ift selbstverständlich etwas theurer, als das destillirte; man kann aber dasselbe nicht allein zu Schmiersfeifen, sondern auch zu Riegelseisen verwenden.

Daß bas bickere, stearinreichere Elain, welches burch Saponification gewonnen wird, sestere Seisen geben muß, als bas bestillirte, ist selbstredend, doch darf hierbei nicht unserwähnt bleiben, daß es leider noch Seisensieder giebt, welche biese neuen Fettsäuren nicht, oder nicht richtig verarbeiten können.

Da in unserer Fachliteratur noch kein Werk erschienen ist, überhaupt keine Zeitung — die "Seifensiederzeitung" außegenommen — existirt, welche die Spaltung der Fette mittelst Autoclaven besprochen und die Verseifung der Fettsäuren beshandelt hat, so dürfte eine aussührliche Abhandlung hierüber sehr erwünscht sein.

Die Verseifungsversahren, respective Verwendungen der verschiedenen neuen Fettsäuren zur Seifenfabrikation werden wir ausführlich in dem Abschnitte, welcher die Seifenfabrikation enthälf, bringen.

Die Palmölfettsäure und die Palmkernölfettsäure, welche den afrikanischen Oelen gleichen Namens entstammen, sind in Folge der fortwährenden Ariege der Eingeborenen zwar etwas im Preise gestiegen, allein sie liefern trotzem immer noch billigere Seisen, als die Neutralsette, von denen sie gewonnen werden.

Die Palmölfettsäure ist, wie bereits bemerkt, vollkommen weiß, geruchlos und fester, wie das Neutralfett, aus dem es

gewonnen wird, mahrend die Palmkernölfettsaure zwar ebensfalls weiß und geruchlos, aber von weicherer Beschaffensheit ift als das Neutralfett, woraus sie dargestellt murde.

Diesen beiben Fettsäuren sowohl, als auch ber Baumölssettsäure, Cottonölsettsäure 2c. ist nur das Glycerin entzogen und bestehen sie demnach hauptsächlich aus Palmitin-(Margarin-) und Clainsäure (Oleinsäure). Ebenso verhält es sich mit der Baumöl- (Olivenölsettsäure), Cottonölsettsäure 2c.

Die erstere hat die Consistenz von Schweinesett und ist von schwach gelblichgrüner Farbe, ohne Geruch und Gesschmack; die Cottonölsettsäure ist bei gewöhnlicher Temperatur etwas weicher wie erstere, von gelblicher Farbe und hat einen starten, ranzigen Geruch.

Die Spaltung der Neutralfette behufs der Glycerins gewinnung und freier Fettfäuren geschieht vermittelft Autoclav.

Es muß noch vorausgeschickt werben, daß bei der Spaltung der Fette durch vielfache Untersuchungen sich herausgestellt hat, daß man die zur Verseifung dienende Kalfmenge bei Unwendung eines höheren Druckes bedeutend vermindern kann.

Aus allen diesen Versuchen, die später erweitert wurden, entwickelte sich die Methode der Autoclavenverseisung. Ihre praktische Aussührung ist folgende (siehe Fig. 19):

In dem hölzernen Bottich A wird das Fett oder Oel mit einem Zusatz von 10 Procent Wasser, dünner Kalkmilch und einer 10° B. haltenden Natronlauge unter beständigem Umrühren und Hinzuleitung von Dampf geschmolzen. Die Kalkmilch enthält eirea 3 Procent Aetkalt; die Natronlauge 1 Procent Aetgnatron von der zu zersetzenden Fettmenge.

Der Zusat von Natron beschleunigt die Operation badurch, daß die gebildete Natronseife in Wasser löslich ist. Hat man ben Dampf circa 1 bis 11/2 Stunden einströmen lassen, so

sperrt man ihn ab und läßt die Masse durch das Rohr e in den Autoclav B einfließen.

Dieser ift ein aus sehr reinem und starkem Rupfer verfertigter Chlinder, der mit einem Rührwerk d versehen ist.

Er hat einen Ueberdruck von 10 Atmosphären auszushalten. Man kann das Rührwerk auch weglassen; jedoch besichleunigt dasselbe nach den gemachten Erfahrungen die Zersetzung ungemein.

Sobald der Autoclav gefüllt ist, stellt man durch das Rohr b Dampf von circa 8 bis 10 Atmosphären Uebersdruck, der von einem, zu diesem Zwecke besonders construirten Dampstessel geliesert wird, in den Apparat und setzt das Rührswerf in Bewegung. Das Thermometer e dient zur Wessung der im Autoclav herrschenden Temperatur; das Manometer fzur Wessung der Spannung, die man stets auf 8 bis 10 Atmosphären Ueberdruck erhält.

Nach 4 bis 5 Stunden stellt man den Dampf und das Rührwerf ab, läßt kurze Zeit absetzen und öffnet dann den Dampshahn h. Das am Boden befindliche glycerinhaltige Wasser wird zuerst heraus und nach dem Sammelgefäße gedrückt.

Sobald die Kalkseise erscheint, schließt man Hahn h und öffnet Hahn i. Der Dampfdruck befördert dann die Seifenmasse nach den Zersetzungskufen, wo die Basen vermittelst Schwefelsaure entsernt werden.

Natürlich ist nun, da statt 15 Procent dem gewöhnslichen Versahren gegenüber nur 3 Procent Kalf und 1 Prosent Aufnatron zur Zersetzung der Neutralsette angewandt wurden, auch der Verbrauch an Säure ein dementsprechend bedeutend geringerer.

Die Seifenmaffe wird, wie ichon angedeutet murde, in bie fogenannten Bersetzungstufen gebracht, Dampf zugelaffen

und mit verdünnter Schwesclsaure zersett. Es entstehen Fettsauren und schwefelsaurer Kalk. Wo Schwefelsaure billig zu haben ist, wendet man diese an. Dieselbe hat den Vortheil, daß das gebildete Chlorkalium in der Flüssigkeit gelöst bleibt und so keine Kalkseife leicht unzersett bleiben kann, wie bei der Schwefelsaure, wo der Ghpsniederschlag (schwefelsaurer Kalk) oft Kalkseifenpartikelchen zurückhält. Es sei hierbei bemerkt, daß sich die sogenannte Kammersäure weniger zweckmäßig zur Zersetung der Seifenmasse eignet, als die englische Schweselssäure, da sie stets einen kleinen Gehalt an Salpetersäure hat, die der Ausbeute an Fettsäuren Eintrag thut. Wie bereits erwähnt, sindet die Zersetung der Seifenmasse, ebenso wie ihre Vildung, unter Kochen der Wasse statt, was vermittelst direct einströmenden Dampses bewirft wird.

Wenn sammtliche Seifenmasse zerset ift, so sperrt man ben Dampf ab und überläßt fie ber Rube.

Am Boden scheidet sich dann der gebildete Gyps ab; darüber steht eine, die überschüssige Säure und etwas ge- lösten Gyps enthaltende Flüssigkeit und obenauf die schwims mende, heiße, flüssige Masse der Fettsauren.

Diese werden nun vermittelst Ablaßhahns oder durch Abschöpfen von den beiden unteren Schichten getrennt, zuerst noch einmal mit einer 12° B. haltenden Schweselsäure geswaschen, um die letzten Spuren von Kalf aus den Fettsfäuren zu entfernen und dann mit kochendem Wasser, um sie von jeder Spur Schweselsäure zu befreien. Ist diese Operation vollendet, so kann zur Kerzensabrikation geschritten werden, falls die Fettsäuren nicht für die Seisensabrikation bestimmt sind.

Die Ausbeute an fetten Säuren schwankt zwischen 92 und 97 Procent. Dieselbe ist abhängig von der Art, Reins heit und Behandlung der Neutralsette. Alte Dele und Fette bestehen schon oft zum größten Theile aus Fettsäuren. Die Ausbeute an festen Säuren richtet sich nach der Härte und Beschaffenheit der Neutralsette. Rindertalg hat durchschnittlich 50 bis 52 Procent, Hammeltalg sogar circa 60 Procent seste (Stearinsäure), Palmöl hat circa 45 bis 46 Procent seste Säure (Palmitinsäure), Olivenöl und Cottonöl enthalten circa 28 bis 30 Procent Palmitin= und Margarin= säure.

Wir waren von jeher für Verarbeitung der Fettsäuren und haben an dieser Stelle die Gründe klargelegt, weshalb wir uns für dieselbe interessiren.

Wir haben uns in jenen Abhandlungen dahin ausgesprochen, daß zur Berseifung der Fettsäuren kohlensäurearme Netzlaugen, also solche Laugen verwendet werden müßten, welche weniger ätzend sind, als man solche zum Berseisen ber Neutralsette, die bekanntlich auch nicht ganz kaustisch sein dürfen, verwendet.

Wir sind daher auf den uns früher vielsach gemachten Einwurf vorbereitet, daß man mit kohlensäurereicher Aetslauge weder Schmier-, noch Riegelseisen fabriciren kann. Andererseits giebt es wieder Stimmen, welche mit Zahlen beweisen, daß die Berwendung kohlensäurereicher Aetslauge zum Sieden das Interesse des Seisensieders geradezu schäbigt. — Wir bitten hier Sieden und Kürzen zu trennen. In England und Amerika, und hier und da in Oesterreich und in Deutschland, wird zum Berseisen der Neutralsette kohlensäurefreie Aetslauge gebraucht; wie uns hinlänglich bekannt ist, beruht dieses Berssahren nur auf ausgesalzenen Seisen, nicht aber auf Leimseisen.

Ohne jedoch dem Urtheile der geehrten Leser vorzugreifen, wollen wir uns beschränken, das Verhalten der Fettkörper gegen ätzende und kohlensaure Alkalien kurz darzulegen:

Die neutralen Fette bestehen aus Fettfäure und einem Uether, bem Aetherradical.

Kommen Actalkalien, Fett und Wasser unter geeigneten Berhältnissen in Berührung, so werden die Fette von dem Actalkali disponirt, so daß sie sich in beide Bestandtheile spalten und auf 3 Acquivalente 6 Acquivalente Wasser aufnehmen.

Drei Aequivalente Waffer gehen in die Zusammensetzung ber Fettsäure über, welche sich mit dem Alkali zu Seife versbinden, während drei Aequivalente mit dem Aetherradical Glycerin bilben.

Rohlensaure Alkalien bewirfen — wie bereits im Abschnitt "Berseifung der Fette" bemerkt — unter denselben Bedingungen biefe Spaltung der Fette nicht.

Wir dürfen dreift behaupten, daß es wohl wenig Seifensfabrikanten und Chemiker giebt, die so viel Untersuchungen und Bersuche mit Neutralfetten und Fettsäuren gemacht haben, wie Versassen dieses Werkes, und wenn uns von gewisser Seite auch zu öfterenmalen darüber Borwürse gemacht wurden, daß wir die Fettsäuren in die Seifenindustrie eingeführt haben, so werden und müssen unsere Gegner doch offen und ehrlich bekennen, daß die Einführung der Fettsäuren und die gründliche Anleitung zur Verseifung derselben für die gesammte Fetts und Seisenindustrie von ganz bedeutendem Werthe ist und noch eine große Zukunft zu erwarten hat.

Alle fetten Dele und Fette, ob sie nun dem Thier= oder Bflanzenreiche entstammen, enthalten freie Fettfäuren; manche mehr, manche weniger. Je älter ein Fettförper wird, desto mehr freie Fettfäuren enthält er.

Nehmen wir beispielsweise bas Lavatöl und Sulfuröl an, welche seit neuerer Zeit anstatt Cottonöl zur Seifensabrikation vielsache Verwendung finden. Diese dunkelgrünen bicken Dele, welche aus stark vergohrenen und versaulten Oliven und ben letten Pregrückständen der besseren Olivenöle

mittelst Extraction gewonnen werden, sind nach unseren neuesten Untersuchungen fast reine Fettsäuren. Sie verbinden sich außerordentlich schnell und leicht, und lassen sich ebenso gut mit kohlensauren, als kaustischen Laugen verseifen.

Von ersteren werden die Seisen ziemlich weich, während man mit kaustischen, respective noch kohlensäurehaltigen Aetslaugen eine schöne, seste, griffige Kernseise erhält. Durch die vielseitige Verwendung, und namentlich durch die damit erzielten höheren Ausbeuten, haben sich die Pflanzenölsettsäuren sehr schnell in die Seisensabrikation eingeführt. Um diese Fettsäuren zu Textilseisen zu verarbeiten, giebt man, wie bei allen anderen Seisen, welche aus Fettsäuren fabricirt werden, zuerst die zu dem ganzen Ansatz ersorderliche Lauge in den Kessel, erhitzt sie mittelst Dampses oder Kesselseuer, je wie man die Sinrichtung hat, auf 70 bis 80° R. (Siedepunkt), und giebt nach und nach die Fettsäure hinzu.

Die Lauge muß möglichst concentriet, nicht unter 200 B. stark sein, und muß, wie bereits bemerkt, niedriger im Kalfverhältniß stehen, wie eine Siedelauge, welche man zum Sieden der Eschwegerseife verwendet.

Die Berfeifung erfolgt augenblicklich.

Wir glauben im Vorstehenden die Spaltung der Neutralsfette in Fettsäuren mittelst Autoclav, sowie die Verseifung derselben im Allgemeinen klargelegt zu haben.

# Andere zur Seifenfabrikation nöthige Lettftoffe. 1. Sarz (Kosophonium).

Das Harz wird aus dem Terpentin, einem Gemenge von Terpentinöl und Harz, gewonnen. In Gegenden, woselbst viel Nadelholz, 3. B. in Frankreich und namentlich in Amerika,

werden Einschnitte in die Ninde der Bäume gemacht, das herausquellende Harz gesammelt und in Destillirblasen bestillirt. Wird die Destillation ohne Wasser vorgenommen, so führt das zurückbleibende Harz den Namen Kolophonium. Das Kolophonium enthält 2 bis 3 verschiedene Säuren, nämlich die Silvinsäure, die Pininsäure und die Pimarsäure; letztere aber nur dann, wenn Terpentin von Pinus maritima abstammte.

Das Kolophonium kommt in verschiedenen Qualitäten in den Haudel; es giebt hellgelbes, sogenanntes raffinirtes Harz, durchsichtig und von weißlicher Farbe, sowie dunkelgelbes bis braunes. Alle Harzsorten sind spröde, von muscheligem Bruch, riechen oft mehr oder weniger stark nach Terpentinöl; das specifische Gewicht des Kolophoniums ist 1.08.

Das Harz ist in Spiritus, Aether, in fetten und flüssigen Delen löslich. Sein Schmelzpunkt ist bei 134° C.; bei stärkerem Erhitzen färbt es sich dunkler.

Obgleich das Harz ein eigentliches Fett nicht zu nennen ist, so verseift es sich bennoch, namentlich mit starken Laugen. Die Seise wird aus purem Harze weich. — In der Seisensfabrikation wird es als Zusatz zu den Fettkörpern verswendet, und zwar nimmt man auf 100 Pfund Fett 10 bis 120 Procent Harz (siehe Harzseifen).

## 2. Bakufine.

Die Bakusine ist ein eigenthümliches, geruchloses, bickes, sprupartiges Mineralöl, welches außer verschiedenen Gigensichaften auch die besitzt, daß es sich, ähnlich wie jedes Thiers und Pflanzensett, verseisen läßt.

Biele Seifenfabrifanten werden beim Lefen dieses Artifels fich wohl faum eines Lächelns erwehren können, und nicht

mit Unrecht, benn wir haben stets barauf hingewiesen, daß sich Mineralöle im wahren Sinne bes Wortes nicht verseisen lassen; sie gingen vielmehr mit den Fetten, respective Seisen, eine mechanische Verbindung ein, ohne ein Atom Lauge aufzunehmen.

Bei der Bakusine verhält es sich jedoch ganz anders, benn dieses Del verseift sich im wahren Sinne des Wortes mit Laugen und bildet Seise, wovon sich jeder Fachmann selbst überzeugen kann, wenn er in ein abgewogenes Quantum, wir wollen 100 Gramm annehmen, 25= bis 26grädige Lauge hinzurührt.

Es findet hierbei ein chemischer Proceß, ähnlich wie bei ber Verseifung von Thiers und Pflanzensetten, statt, nämlich eine thatsächliche Verseifung des Mineralöles mit der Lauge. Daß eine wirkliche Verbindung, respective Seifenmasse, gebildet wird, geht schon aus der Thatsache hervor, daß dieser Seifensleim feine Fettslecken mehr macht, sondern schwach alkalischschmeckt, ohne zu stechen, und daß die Seife selbst nach längerer Zeit keine Lauge gehen läßt.

Die Eigenschaft ber Berseifbarkeit bieses Deles ift neben ber außerordentlichen Billigkeit für die Seifenfabrikation von bedeutendem Werthe und hat nicht allein für die Seifensindustrie, sondern auch für die Textilindustrie noch eine große Zukunft zu erwarten, da es erstens geruchlos, absolut harz- und säurefrei (es picht nicht) ist und zweitens sich in der Walke bedeutend leichter auswaschen läßt, wie Baumöl oder Elain.

Zwar giebt Bakusine keine feste Riegelseife, wohl aber läßt sie sich als Zusat von 10 bis 25 Procent zu fast allen festen Riegelseifen vortheilhaft verwenden.

Eine Gigenthumlichkeit ber Bakufine besteht noch barin, daß sich bieselbe nicht bunkel verseift, wie zu erwarten ift,

sondern, daß die Berseifung eine schwach gelbliche Farbe erhält, welche beim Berlause des Siedens fast gänzlich versichwindet und ein kleiner Zusatz von 10 Procent zu weißen Seifen diese kann merklich verändert.

## 3. Glycerin und feine Bermendung.

Chemische Formel: C3 H8 O3.

Dieser neue Zukunstsartikel wurde von Scheele im Jahre 1779 entbeckt, weshalb man ihm den Namen Scheele's Süß beilegte.

Das Glycerin, Delzucker oder Delsüß, wie es oft genannt wird, ist ein süßschmeckender, geruchloser, gelblicher, nicht krystallisirbarer Körper, kommt in allen Delen und Fetten des Pflanzen- und Thierreichs vor und wird bei der Stearinskerzenfabrikation als Nebenproduct gewonnen. Bei dieser Geslegenheit wollen wir nicht unerwähnt lassen, daß bei der Methode der Stearinkerzenfabrikation durch Anwendung von Schwefelsäure das Glycerin zum größten Theile zerstört wird, während man es durch die ältere Methode der Berseisung der Fette in so dünner wässeriger Lauge gewinnt, daß das Laugenaräometer kaum darauf wirkt. Bei Hochdruckdampfanwendung wird diese Fettlauge, wie man sie in den Stearinskerzenfabriken im rohen Zustande oft nennt, 5 bis 60 B. stark. Dieses letztgenannte Bersahren ist demnach als das günstigste bei der Gewinnung des Glycerins zu bezeichnen.

Wie man aus Vorstehendem ersieht, ist das Glycerin bei der Manipulation der Berseifung in den Verseifungs= wässern im freien Zustande enthalten, vielleicht auch in dem im Wasser aufgelösten Kalke, vermischt mit farbigen und übelriechenden Substanzen der dazu angewandten Fette.

Hieraus geht hervor, daß das Glycerin sich in allen Berhältnissen in Wasser und Weingeist löst.

Wir kommen später speciell auf seine besonderen Eigensschaften zu sprechen, welche diesem früher kaum gekannten Artikel die Pforte der Industrie geöffnet haben.

Wie wir bereits bemerkt haben, ist das Glycerin in den Berseifungswäffern der Stearinkerzenfabriken enthalten, und muß es daher von den beigemischten Salzbasen wieder befreit werben.

Bei dieser Gelegenheit erlauben wir uns zu bemerken, daß man früher, als man die Gewinnung des Glycerins noch nicht allgemein kannte, die Verseifungswässer als ebenso werthlos fortlaufen ließ, wie heutigentags die Seifensfabrikanten die Unterlauge fortsließen lassen.

Wir selbst, als früherer technischer Leiter einer Stearinferzenfabrik, wußten nichts damit anzufangen, bis uns endlich bie Wissenschaft die Augen öffnete.

Die vorhin erwähnten Salzbasen mussen wieder entfernt werden. Es geschieht dies durch Neutralisation, dann Abdampsen und Auskrystallisiren.

Man concentrirt die Lösung auf das specifische Gewicht von 1·15, und, um auch die flüchtigen Berunreinigungen fortzuschaffen, wendet man Wasserdämpse von 110 dis 120° C. an, dis die Lösung nicht mehr sauer reagirt. Nachdem diese Reinigung stattgefunden hat, wird das Glycerin durch überhitzten Wasserdamps destillit, und erforderlichen Falles die Destillation einz dis zweimal wiederholt. Die Destillation beginnt bei 170° C. und endet bei 275 dis 285° C.

Das Deftislat wird in einer liegenden Kühlichlange, beren Windungen aufrecht stehen, verdichtet; zum Abfluß des Bersbichteten ist ein Heber an dem Tiefpunkte jeder Windung ansgebracht.

Das im Handel vorkommende Glycerin ist meist von wasserheller Farbe. Diese erhält man durch Reinigung auf Filter von Thierkohle, oder durch Rectification des rohen Glycerins. Ganz wasserseit kommt es niemals im Handel vor, denn nach angestellten Versuchen hat das Glycerin bei einem specifischen Gewichte von 1.24 noch 6 Procent, bei 1.26 noch 2 Procent, bei einem specifischen Gewicht von 1.20 noch 1 Procent Wasser. Bei

$30^{\circ}$	$\mathfrak{B}.$	joll	das	specifische	Gewicht	1.250
$28^{0}$	"	"	"	"	"	1.530
$26^{\circ}$	,,	,,	. ,,	,,	"	1.510
940						1.190

betragen. Letteres ift bas gewöhnliche fäufliche Glycerin.

Wir wollen damit nicht gesagt haben, daß aus den Fabriken selbst dieses getaufte Glycerin hervorgeht, sondern bag man es so in der Regel bei den Zwischenhändlern kauft.

Gewöhnlich verkauft man bas Glycerin nach dem Gewichte und Graden; z. B. der Centner 24=, 26= ober 28grä= digen Glycerins koftet so und so viel.

Zum Wiegen der Grade bedient man sich des Araos meters (Laugenwage) nach Baume.

Um auf seine Eigenschaften, welche ce für Jedermann fast unentbehrlich gemacht hat, zu kommen, haben wir noch zuvor zu bemerken, daß reines Glycerin, wie anfangs bemerkt, nie in sester, sondern stets in tropsbar-flüssiger Form als ein farbloser, geruchloser, neutraler, zudersüßschmedender Sprup vorkommt, daher seine ältere Bezeichnung: "Delfüß".

Das Glycerin, welches in allen Verhältnissen in Wasser und Beingeist löslich ist, ist in Aether unlöslich. Es geht mit Wasser und Hefe nicht in Weingährung über. Es löst alle zersließenden Salze, die Pflanzensäuren, das schwefelssaure Kali, Natron, das salpetersaure Silberoryd, Baryt,

Strontian, Job 2c. Starke Schwefelsaure mischt sich mit bem Glycerin, wobei Wärme entwickelt wird und ein Gemenge von Schwefelsaure und Glycerinschwefelsaure entsteht. Eine Mischung von Braunstein und Schwefelsaure zersetzt es in der Wärme in Kohlensaure und Ameisensaure.

Chlor und Brom zersetzen das Glycerin. Es bilden sich im ersteren Falle Salzsäure und eine ölige Flüssigkeit (Chlorglycerin), im letzteren Bromwasserstoffsäure und Bromglycerin. Salpetersäure zerstört das Glycerin mit Leichtigkeit und bildet Kohlensäure, Kleesäure und Wasser.

In der Hige verflüchtet sich das Glycerin theils uns verändert, theils zersetzt es sich in brenzliches Del, Essigsfäure, brennbares Gas, einen kohligen Rückstand hinterlassend.

Ferner besitzt das Glycerin noch die Eigenschaft, daß es selbst bei höchster Sommerwärme nicht verdunstet, noch bei strengster Kälte fest wird, sondern stets die Form einer Flüssigsteit beibehält, welche nie dünnflüssig wie Wasser, sondern sprupartig wie Gummilösung ist und die meisten Körper ebenso gut benetzt und durchdringt, ohne je zu trocknen.

Seine Unschädlichkeit befähigt das Glycerin zu einer Menge von Anwendungen, die sich täglich vermehren.

Alle diese Eigenschaften haben das Glycerin für die Industrie und Wiffenschaft, ja auch für die Hauswirthschaft, nutbar gemacht.

Ein Zusat von Glycerin in Wein gegossen, bringt ihn, wenn die Gährung schon völlig vorüber, nicht im Geringsten mehr in Aufregung. Dieser Zusat ist aber nun ganz am Plate, da ein Zersetzungsproduct des Glycerins sogar einen erheblichen Bestandtheil jeder natürlichen Blume des Weines ausmacht. Bor dem Zersetzen behütet das Glycerin, denn cs gährt nicht und fault nicht; gewiß eine willsommene Eigenschaft für das industrielle Bemühen in Küche und Keller.

Hand in Hand damit geht ein anderer conservativer Charakterzug, der wieder neue Verwendungen ganz anderer Art zuläßt. Es ist ja auch eine Flüssigkeit, wie wir bereits gesagt haben, die nicht, oder doch nur äußerst schwer gefriert.

Das fäufliche Glycerin ift allerdings immer mit Waffer vermischt, und wenn es z. B. 60 Procent Waffer enthält, so gefriert es bei 140 R.

Je wasserseier das Glycerin ist, desto tiefer steht sein Gefrierpunkt, dis es schließlich im wasserseien Zustande ein Gefrieren nicht mehr zuläßt. Das ist eine willsommene Eigenschaft für solche technische Anwendung, wo eine Flüssigkeit erwünscht ist, welche alle vorkommenden Kältegrade auszuhalten im Stande ist. Unter den mannigsachen Benutzungen in dieser Beziehung seien nur die Gasuhren zur Berechnung des gesbrauchten Gases erwähnt, die das Gas durch eine Flüssigsseit müssen durchgehen lassen und doch auch, und vorzüglich im Winter, thätig sein sollen.

Eine uns befannte Gincerinfabrik versendet gerade zu biesem Behufe das Hauptquantum ihres Fabrikates.

So sehr das Glycerin in allen diesen Beziehungen seinen Charafter als Fett auch verleugnet, so wenig ist ihm derselbe barum doch abhanden gefommen.

Nur läßt es sich in den Gewerben noch viel praktischer als alle wirklichen Dele und Fette verwenden, da es einestheils die besonders prächtige Eigenschaft hat, sich mit jeder anderen Flüssigkeit, sei es Wasser, sei es Weingeist, ganz willig zu verbinden, sich ohne weiteres damit verdünnen zu lassen und anderentheils auch, wie jedes Fett und Del, durchsaus nicht verdunstet.

So sehen wir alle höchstgespannten Forderungen erfüllt, die wir an eine in jeder Beziehung praktische Flüssigkeit stellen können.

Aber darum hat es auch mannigfache Verwendungen. In der Wollspinnerei, Türkischrothfärberei, wo man bisher das Baumsöl verwandte, das, abgesehen von dem häßlichen Geruche, erst durch umständliche Verseifung wieder entsernt werden konnte, benutzt man jetzt zum größten Theile schon das Glycerin, welches durch einsaches Auswaschen völlig und rasch abgespült wird.

Mechaniker, Uhrmacher und Andere haben in diesem, sich gleichbleibenden Stoffe das trefflichste Schmiermittel gefunden für ihre feinen und groben Instrumente, während alle bis- herigen viel zu wünschen übrig ließen.

Lösungen von Gummi arabicum sind keiner Verberbniß ausgesetzt, wenn wir sie mit Glycerin, statt, wie bisher üblich, mit Baffer auflösen.

Wenn ferner früher die Hausfrau etwas aufbewahren wollte, so war sie doch nicht im Stande, es vor Fäulniß und Vertrocknen zu schützen. Ihr ist geholsen, wenn sie Glycerin anwendet. So läßt sich frisches Obst, darin ausbewahrt, jahrelang halten und bleibt frisch, als wäre es eben vom Baume gepflückt. — Fleisch und Gier sind dadurch vor Fäulniß gesichert. Mag man den süßen Beigeschmack nicht, so braucht man die Sache nur mit Wasser abzuspülen und es bleibt keine Spur von Glycerin daran.

Wenn die Gastwirthe, Restaurateure und jede Hausfrau das Fleisch, statt in die mangelhaften Eisschränke, in Glycerin legten, so würde man keinen verdorbenen Braten mehr zu essen brauchen, wie es im Sommer sehr häusig geschieht. Würden die Fleischer diese Wicktigkeit des Glycerins kennen, sie würden den armen Hausfrauen für ihr Fleisch und dem Seisensabrikanten für seinen Talg, Sommer wie Winter, gleich hohe Preise abverlangen.

Den Schnupftabat, ber zum Leidwesen bes. Schnupfers selbst in hermetisch verschlossenen Dosen eintrocknet, braucht

biefer nur mit etwas gewässertem Glycerin anzufeuchten, um ihn ftete frifch ju erhalten, und für die Schnupftabatfabrifanten hat sich basselbe ichon empfohlen, indem sie baburch ber Trodnung vorbeugen und vor Allem nicht mehr die gefundheitsgefährliche Rinnverpadung nöthig haben, durch welche fie früher die edle Baare feucht zu erhalten suchten. Der Bhotograph, bem vordem fein Collodium zu rafch eintrochnete, jo daß das Collodiumhäutchen auf der Photographieplatte einschrumpfte und Riffe befam, thut jest eine gang geringe Menge Glycerin bazu und erhält bas Collodium baburch geschmeidig und elaftisch. Der Modellirthon bes Bildhauers wird durch folden Bufat für feine Arbeit bauernd frifch erhalten, fo bag er fie tagelang unterbrechen fann. Die Copirtinte mird ebenfalls badurch hergestellt, indem bas bamit Beschriebene lange feucht bleibt und für die verschiedenen Abzüge nicht trodnet.

Außer ben eben genannten Berwendungen wird Glycerin noch für pharmaceutische Zwecke, zu Bier, Liqueur, Appretur, Buchdruckerwalzen, Färberei, zur Dynamitfabrikation verswendet.

Ja, wenn wir auf die verschiedensten Industriezweige blicken, so finden wir kaum deren, die heutzutage des Glycerins ganz entrathen möchten, und manche sind durch dasselbe zu einer Höhe der Vollfommenheit gelangt, von welcher man vordem keine Ahnung hatte.

Und nun gar erft die Parfümerie- und Toilettenseifenfabritation; ihre Erzeugnisse haben ihren rechten Duft, ihre wahre Köstlichkeit durch das Glycerin erhalten.

Die zarten Pflanzendufte, die flüchtigsten atherischen Dele der Blumenwelt, welche durch die vorsichtigste Deftilslation schon gestört werden, und die man früher durch Beshandlung der Blumen mit Fetten auszog, sie werden doch

wunderbar rein und ganz nur durch das Glycerin gewonnen. Daher heutzutage die duftigen Bomaden, Haaröle und sonstigen wohlriechenden, köstlichen Essenzen unserer Toilettensseifens und Barfümeriefabriten.

Es hat eben das Glycerin die ätherischen seinen Pflanzenstoffe so in der Gewalt, daß sie, in Berührung mit demselben gebracht, sich alsbald hingeben, und brauchen wir sie von demselben nur abzuscheiden, um sie in reinster Qualität zu besitzen. Und welche feinsinnige Dame möchte die bekannte krystallhelle Toilettenseife (Glycerintransparentseife) entbehren, die ein hineingesügtes Bild wie durch ein klares Glas hinsburchscheinen läßt.

Diese Leistungen dienen freilich nur dem Wohlleben. Aber auch für die körperlichen Leiden ist das Glycerin ein treuer Helfer in der Noth.

Es war freilich eine Uebertreibung, als man vor einiger Zeit das Glycerin als ein untrügliches Mittel gegen manche Arten der Taubheit glaubte empfehlen zu können. Aber in den Gehörgang eingetröpfelt, löst es doch, besser vielleicht als irgend ein anderes Mittel, verhärtete Massen.

Gegen Huften und Katarrh wird es neuerdings vielfach von den Aerzten verordnet.

Auch ist es schon saft überall ein prächtiges Hausmittel geworden, und zwar in äußerlicher Anwendung. Wir haben uns z. B. den Finger verbrannt; nur ein wenig Glycerin brauchen wir darauf zu bringen, so entstehen keine Blasen und bildet sich keine Siterung, indem die Luft dadurch völlig abgehalten wird. Wir haben eine trockene, spröde Haut, welche leicht ausspringt und dann schmerzt; mit Glycerin eingerieben, wird sie bald so geschmeidig, wie die jedes Anderen.

Ebenso bilbet bas Glycerin einen vorzüglichen Berschluß bei Bunden des Rörpers.

Man wendet es da am Besten in Form des sogenannten Glycerinpräparates an, welches man sich selber herstellen kann, indem man Glycerin mit nicht ganz ebensoviel Theilen Eidotter vermischt. Es ist dies dann eine honigartige, sette Masse, welche Bunden, wie Brandwunden, durchgeriebene Hautstellen, völlig vor dem Zutritte der Luft schützt, reinlich und unverdorben erhält und natürliche Heilung dadurch zuläßt.

In diefer Beziehung hat es vielleicht noch einen Borzug vor bem Collodium, welches, noch abgesehen von seiner Gefährlichkeit, bei seiner raschen Berbunftung, sich schwer gleichmäßig aufstreichen läßt.

Aber wie das Glycerin ein Product der Wissenschaft ist, so ist es in treuer Dankbarkeit auch dieser selbst wieder dienstbar geworden und hat sie ihrerseits mannigsach gefördert. Nur von einer der peinlichsten Wissenschaften, der Mikrostopie, sei erwähnt, daß es auch in deren Dienst gezogen ist. Es war von jeher Klage der Männer dieses Faches, daß sich sowohl pflanzliche, als thierische, scuchte, mitrostopische Präparate so schwer und selten leidlich conserviren ließen.

Alle früheren Mittel, die Präparate mit Copaivabalsam, Alkohol oder Chlorcalcium zwischen den Glasplättchen einszubalsamiren, waren mangelhast; bald wurden die Präparate verdunkelt, bald chemisch angegriffen, bald schrumpsten sie ein. Diese Klage hat aufgehört. Mit Glycerintinctur betupft, erhalten sie sich klar und unverändert.

Und dennoch ist dieser durch und durch conservative Segenspender allerschmierigster Herkunft. Wie wir im Eingange dieses Artikels bereits sagten, wird das Glycerin als Nebensproduct bei der Stearinkerzenfabrikation gewonnen; es findet sich aber auch in der Werkstatt des Seifensieders und in den Etablissements der Seifensabrikanten, wenn Talg oder anderes

Fett mit Alfalien zu Seife verbunden und mit Salz abs geschieden wird, vor.

Der Talg ist für das Glycerin eben ganz das, was sür das Benzin Phenol, und für die prächtigen Anilinsarben der Steinkohlentheer ist. Talg ist eben kein einsacher, sondern ein äußerst mannigsach und wundersam zusammengesetzer Körper. Und wenn das die Wissenschaft erst allmählich und mühsam hat klar machen können, so verdient die Natur umsomehr unsere Bewunderung, da sie es verstand, dieses Geheimniß dis auf das kluge Geschlecht unserer Tage für sich zu bewahren. Ober, wer hätte unter allen Weltweisen vergangener Zeiten je nur eine Ahnung gehabt, daß Talg etwas Anderes als eben nur Talg sein könnte!

Man mochte ihn schmelzen, mochte ihn mit Wasser, oder sonstwie behandeln, er blieb eben, was er vordem war; er wurde höchstens in Verbindung mit Alkalien verseift oder, was dasselbe ist, in Seife umgewandelt. Und doch hat er sich nun offenbart, als die Summe vieler verschiedenartiger Stoffe, die in ihm so verhüllt sind, wie alle die prächtigen Regenbogenfarben in dem einfachen weißen Sonnenstrahl.

Um das zu glauben, sei der Leser zunächst auf eine Beobachtung hingewiesen, die er vielleicht schon einmal selber gemacht hat, wosern er noch aus einer Zeit stammt, in der das Rüböl die trausiche Winterlampe nährte.

Drang ber Winterfrost nämlich einmal bis in ben Oelfrug ber häuslichen Vorrathskammer, so war unter bem Einfluß ber Kälte das Oel zwar nicht gestroren, hatte sich aber seltsamerweise in zwei verschiedenartige Hästen geschieden, in eine untere ölige, dünnflüssige und in eine obere feste, talgartige Masse. Das Oel hatte sich in seine zwei Haupt-bestandtheile zerlegt, in das dicke Stearin und in das flüssige Elain (Olein).

Jebes Del und Fett aber, Talg, Baums, Palmöl 2c., ober was es sonst sei, läßt sich, wenn auch nicht gerade durch die Rälte, boch auf gleiche Beise chemisch in Stearin einerseits und in Elarn audererseits zerlegen. Doch sind diese Stoffe nicht immer zu ganz gleichen Antheilen in den Fetten vorhanden.

Je weicher und flussiger ein Del ober Fett ift, besto mehr herrscht nämlich das Clain vor, mahrend das Vorwiegen des Stearins, wie z. B. im Talg, als der Grund von dessen Härte anzusehen ist.

Dieses Stearin durfte aber Niemand unbekannt sein, da es um seiner Eigenschaft willen besonders zur Anfertigung der Stearinkerzen benutt wird, die vor circa 30 Jahren das alte schmierige Talglicht schnell verdrängten.

So fest ausschließlich nun aber auch das Stearin ben festen Bestandtheil des Talgs ausmacht, so ist in den anderen Fetten das Stearin doch wieder durch andere feste Substanzen vertreten, z. B. im Palmöl durch das Palmitin.

Um zum Schlusse bieses Artifels wieder auf das Glycerin zurückzukommen, so haben wir bereits mehrsach erwähnt, daß das Glycerin auch in der Unterlauge (Mutteroder Salzlauge) des Seisenfabrikanten enthalten ist. Seit Jahrhunderten nun, ja so lange, als man die Seise kennt,
wurde und wird diese sonst werthlose Lauge weggegossen.

Wenn man aber erwägt, daß in 100 Pfund Talg 8 Pfund Glycerin enthalten sind und daß eine mittelmäßige Seisenfabrik 10.000 Centner Talg per Jahr verarbeitet, so repräsentiren diese 800 Centner Glycerin daß ansehnliche Sümmchen von circa 24.000 Mark, welche alljährlich für den Seisenfabrikanten verloren gehen.

Wir kennen mehrere Seifenfabriken, welche über 50.000 Centner Fett per Jahr verarbeiten und noch nie baran gedacht haben, das Glycerin wiederzugewinnen.

### 4. Bafeline.

Bei der eminenten Bichtigkeit und Vorzüglichkeit des absolut reinen Mincralfett-Braparates, genannt "Sellfrisch's Birginia-Baseline", für medicinische, pharmaceutische, cosmetische zc. Zwecke, konnte es mohl nicht ausbleiben, daß bemselben in Europa, wie in Amerika, offene und versteckte, ehrliche und unehrliche Concurreng erwuchs, welche einerseits bas beutsche Fabrifat zu imitiren, andererseits, ba bies nicht wohl gelingen wollte, dasselbe zu verdächtigen trachtete. Wie menig begründet aber die Redensarten amerikanischer Kabrifanten und beutscher Importeure über die beffere Quafftat bes transatlantischen Kabrifats find, hat Berr Beh.=Rath Brofeffor Dr. Fresenins, ein ausgezeichneter Analytiker und eine hervorragende Autorität auf diesem Gebiete, durch eine Untersuchung und Bergleichung des deutschen mit dem ausländischen Braparate conftatirt, beren Resultat wir nachstehend folgen laffen:

Bergleichende Untersuchung ber

Amerifanischen "Baseline"

aus ber Fabrik ber Chesebrough Company in New-Pork, und ber

Deutschen "Birginia-Vaseline" aus ber Fabrik von Carl Hellfrisch & Co. in Offenbach a. M.

Confisteng.

Amerikanische Baseline: Babe und weich. Deutsche Birginia-Baseline: Merklich consistenter.

Karbe.

Amerikanische Baseline: Gelb, ins Orange spielend. Deutsche Birginia-Baseline: Grünlich gelb.

### Beruch.

Amerikanische Baseline: So geprüft, hat dieselbe keinen Geruch; auf siedendem Basser geschmolzen, entwickelt sie einen schwachen, aber deutlich erkennbaren, schwer zu befinirenden Geruch.

Deutsche Virginia-Vaselline: So geruchlos; auf siedendem Basser geschmolzen, entwickelt sie einen schwachen, von dem der amerikanischen Vaselline wesentlich verschiedenen, den schwer flüchtigen Mineralölen eigenen Geruch.

### Schmelzpuntt.

Bur Bestimmung bes Schmelzpunktes wurde bie Baseline in etwas größerer Menge in Reagensröhren gebracht, so daß sie darin eine 6 bis 7 Centimeter hohe Schicht bilbet, ein feines Thermometer eingesenkt und das Reagensrohr in Wasser von langsam gesteigerter Temperatur gebracht. Der Beginn des Schmelzens gab sich zu erkennen, sobast die Baseline beim Umdrehen des Röhrchens ansing zu laufen.

Amerifanische Baseline: Beginn bes Schmelzens bei 330C.

Berhalten zu fiedendem abfoluten Altohol.

Da durch andauerndes Erhitzen der Baseline mit absolutem Alkohol nur sehr schwer gesättigte Lösungen von Baseline zu erzielen sind, so wurde zur Erlangung solcher, solgender Weg eingeschlagen: 1 Gramm Baseline wurde mit etwas Aether digerirt, alsdann absoluter Alkohol zugesetzt und der Aether sammt etwa der Hälfet des Alkohols abdestillirt. Die siedende Alkohollösung wurde von der ungelösten Baseline abgegossen, gewogen, dann der Alkohol verdampst und der Kücktand ebenfalls gewogen. Es ergab sich so das Berhältniszwischen Baseline und Alkohol in den Lösungen. Beim Erskalten der heißen alkoholischen Lösungen scheidet sich der größte Theil der Baseline in weißen Flocken aus.

Amerikanische Baseline: 1 Theil löst sich so in 63.5 Theilen siedendem absoluten Alkohol.

Deutsche Birginia-Baseline: 1 Theil löst sich so in 46.6 Theilen siedendem absoluten Alkohol.

Berhalten zu Bengol.

Amerikanische Baseline: Löst sich so in Bengol leicht zu einer klaren Fluffigkeit.

Deutsche Birginia-Baseline: Lost sich ebenfalls leicht zu einer schwach trüben Flüssigkeit.

Berhalten gu fetten Delen.

Beide Baselinen lösen sich barin leicht.

Berhalten zu Ralilauge.

Amerikanische Baseline: Beim Rochen mit Kalisauge versseift sich die Baseline nicht. Säuert man die von der Baseline abgegossene Lauge an, so zeigt sich ein schwaches Opalisiren. Nach kurzem Stehen scheiden sich einige weiße Flocken ab, die sich in Aether lösen.

Deutsche Birginia Baseline: Berhält sich wie die amerikanische. Beim Ansauern der Lauge entsteht eine schwache Trübung. Nach einigem Stehen scheiden sich weiße Flocken ab, die sich in Aether lösen.

Berhalten zu Schwefelsäure von 1.54 specifischem Gewicht.

Beibe Bafelinen bleiben unverändert.

Berhalten zu Schwefelfaure von 1.34 specifischem Gewicht.

Amerifanische Vaseline: Farbt sich dunkelbraun.

Deutsche Birginia-Baseline: Farbt sich tief bunkelbraun, fast schwarz.

Berhalten beim Erhigen in einer Platinschale.

In einer Platinschale erhitt, stoßen die geschmolzenen Baselinen dide, weiße Dämpfe aus, welche sich bald entzünden und mit leuchtender, stark rußender Flamme versbrennen. In der Platinschale bleibt kein Rückstand.

Berhalten zu Sauerstoff in höherer Temperatur.

Gewogene Wengen Vaseline wurden in mit Sauersstoffgas gefüllten Glasröhren von etwa 30 Kubikcentimeter Inhalt eingeschmolzen und längere Zeit (15 Stunden) auf  $110^{\circ}$  C. erhitzt. Die Rohrspitzen wurden dann unter Wasser geöffnet, um zu constatiren, ob Sauerstoffabsorption statzgefunden hatte. Die so mit Sauerstoff behandelten Vaselinen wurden dann auf ihren Geruch und ihre Neaction geprüft.

Amerikanische Baseline: 4·17 Gramm absorbirten 21·8 Rubikcentimeter Sauerstoff. — Die Baseline nahm babei einen sehr scharfen Geruch an. Die Wasserlösung zeigt keine saure Reaction, die Aetherlösung dagegen röthete feuchtes Lackmuspapier sehr beutlich.

Deutsche Birginia-Vaseline: 4·08 Gramm absorbirten 3·2 Kubikcentimeter Sauerstoff. — Die so behandelte Baseline nahm babei nur einen sehr schwachen Geruch an. Die Wasser-lösung reagirte nicht, die Aetherlösung kaum erkennbar sauer.

#### Specififches Bewicht.

Gleiche Volumina von Vaseline und Wasser wurden bei  $45^{\circ}$  C. abgemessen und nach dem Erkalten gewogen. Bershältniß des Gewichts vom Wasser von  $45^{\circ}$  C. zu Vaseline von  $45^{\circ}$  C. dei gleichem Volumen:

Amerifanische Baseline: 1:0.8603.

Deutsche Birginia-Baseline: 1:0.9000.

Aus dem Mitgetheilten läßt fich schließen, daß beide Bafelinen frei von verseifbaren Fetten und Harzen find. Beide

stellen teine einfachen organischen Substanzen, sondern Gemenge von verschiedenen bar.

Die wesentlichsten Unterschiede zwischen der amerikanischen und Virginia-Baseline bestehen in der Consistenz, dem Schmelz-punkt, dem Verhalten zu kaltem Weingeist und siedendem Alkohol, und vor Allem darin, daß die amerikanische beim Erhiten mit Sauerstoff resativ viel desselben aufnimmt und dabei scharf riechend und sauer wird, während die Virginia-Baseline nur wenig Sauerstoff aufnimmt und dabei kaum merklich riechend und kaum erkennbar sauer wird.

de he. m iit ct, ). e= je 30 ie= ite nd

)r=

n; in nb

r= !n

### Die Anlage einer Seifenfabrik.

# Die Seifen- und Parfumeriefabrik des herrn g. g. Dehmig-Beidlich in Zeig.

Bei Anlage der Baulichfeiten der Seifen- und Parfümeriefabrit des Herrn Dehmig-Beidlich in Zeit tamen zuerst die örtlichen Berhältnisse mit in Betracht, und wurde die Eintheilung so getroffen, daß vor Allem die praktische Berwerthung der einzelnen Locale ins Auge gefaßt wurde. Zum Betriebe dieser Seisen- und Parfümeriefabrit und zum Betriebe aller mechanischen Arbeiten dient ein Dampstesselmit 30 Quadratmeter Heizsläche und 8 Atmosphären Ueberdruck, sowie eine Dampsmaschine von 12 Pferdekräften. (Fig. 11).

Wir beginnen zunächst mit der Besprechung des Siederaumes. In demselben befinden sich 3 Siedekessel mit je einem Inhalte von 400 bis 500 Centnern, 2 solche von je 180 bis 200 Centner und 2 von 80 bis 100 Centner. Diesselben sind sür Dampsheizung eingerichtet und haben directe Unterseuerung mit Braunkohle. Im gleichen Locale sind Bassins für circa 800 bis 1000 Centner Del aufgestellt.

Die Cocosol- 2c. Fässer werden durch separate Borrichtungen in diese Bassins mittelst Dampses ausgeblasen; das Del wird sodann durch geeignete Pumpwerke wieder in höher gelegene Bassins mit gleichem Inhalte geschafft und von bort aus vermittelst Röhrenleitung nach ben einzelnen Siedekeffeln geführt. Diese Einrichtung bezweckt vor Allem, vollkommen satsfreies Del zur Verseifung zu bringen, wodurch einzig und allein schöne reine Seifen hergestellt werben können.

Rückwärts vom Siederaum befindet sich das Kesselhaus. Dem Siederaum links schließt sich, durch Steintreppen versbunden, eine Etage höher der Acscherraum an.

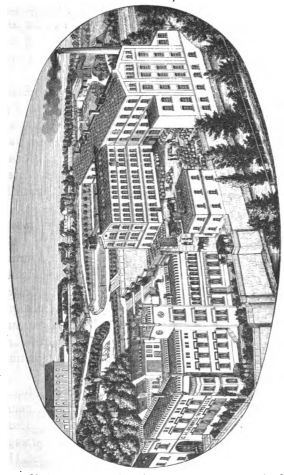
In demselben sind zur Laugenfabrikation 18 Stück Aescher mit zusammen 1000 Centner Inhalt aufgestellt. Die Herstellung der Lauge wird theils durch Dampfzuleitung, theilweise durch directes Feuern bewerkstelligt. Ebenso sind auf den einzelnen Aeschern eigens hierzu construirte Rührewerke augebracht. Die fertigen Laugen werden, je nach ihrer Stärke, wieder in geeignete Bassins geschafft und mittelst Röhrenleitungen in die einzelnen Siedekesselgel geführt.

Rechts vom Siederaum gelangt man in das sogenannte Formhaus, welches drei Etagen, respective Rellerräume anspüllt, und sind in diesen drei Räumen circa 60 eiserne Formen mit einem Seiseninhalte von circa 6000 Centnern aufgestellt. Das Theilen der einzelnen Seisenblöcke in Fallblöcke geschieht mit hierzu geeigneten Theilmaschinen, und werden die einzelnen Blöcke mittelst eines mechanischen Fahrstuhles mit einer Tragkraft von 50 Centnern nach dem Schneidesaal besördert, welcher sich über dem Siederaume besindet, respective die erste Etage einnimmt.

Auf dem Schneidesaal wird das Zerkleinern in Riegel durch die Riegeltheilmaschinen bewerkstelligt, und kommen dann die frischgeschnittenen Seisenriegel in den nebenan befindlichen Dampstrockensaal I, welcher circa 800 Centner zu fassen vermag.

Eine Etage höher befindet sich der Dampstrockensaal II, in welchem circa 1000 Centner Seife in Riegeln untergebracht werden können. Die Trockenanlage besteht in einem

Röhrenspstem mit eirea 60 Quadratmeter Heizfläche und eirea 950 Kubikmeter Rauminhalt.



Seifenfabrit von Herrn C. S. Dehmig-Beiblich, Beit.

Links von dem Trockensaal schließen sich die Locale für die Fabrikation von Parfümerien und Toiletteseifen an, und

zwar zuerst der Maschinensaal. In demselben sind aufgestellt:- Bilirmaschinen, Peloteusen, Hobel-, Theil-, Siebmaschinen, Farbmühlen, sowie verschiedene andere Bressen diverser Systeme. Alle diese Maschinen sind mit Berücksichtigung auf die neuesten und praktischesten Erfahrungen eingerichtet.

Der Abbampf ber Betrichsmaschine wird gleichzeitig zur Heizung ber Localitäten, zum Vorwärmen ber Seifen für das Pressen, sowie zum Trocknen ber gehobelten Seifenspäne 2c. verwendet.

Im Andau ist die Fortsetzung der Räumlichkeiten für die Parfümerie, und ist dieselbe in die Arbeitssäle für Mädchen und in die Lagerräume für fertige Waaren eingetheilt. In der ersten Etage desselben Gebäudes befinden sich die Laboratorien und Fabrisationsräume für Parfümerien, sowie das Comptoir des Betrichsdirectors. Ein Theil des Parterres ist für Comptoirräume eingerichtet; ebenso besinden sich dort die Packlocase.

Die Stagen unter sich find neben ben Treppen mit einem mechanischen Fahrstuhle verbunden, und befinden sich in dem dritten Stockwerfe die Lagerboben für Risten, Parstumeriegläser und Cartons, sowie für diverse Packmaterialien.

Die Kellerräume find durchgehends gewölbt und werden zur theilweisen Aufbewahrung von Haushaltungs- und Textilsseifen und theilweise zur Fabrikation von Parfümerien, vorsnämlich für Extraits und Pomaden, benutzt.

Für die Fabrikation von Toiletteseisen ist ein Separatsgebäude aufgeführt, mit specieller Dampfanlage vermittelst Duplicatoren zur Herstellung von Glycerinseisen, sowie zur Fabrikation anderweitiger Toiletteseisen. Im gleichen Gebäude befinden sich serner noch die Lagerräume für Rohproducte. Nachdem wir annähernd dieses Etablissenent geschildert, möchten wir vor Allem auf die Specialitäten dieses Geschäftes hinweisen.

Im Haushaltungsseifengeschäft sind es ganz besonders die Dehmig-Weiblich'schen Primaseisen, sowie die Haus-haltungsseisen, welche sehr zu empfehlen sind. Ferner verweisen wir auf die Ansertigung von vollkommen neutralen, geruchlosen Grundseisen für Toiletteseisenzwecke, welche als vollkommenste Producte dieser Art gelten dürften.

In der Parfümeries und der Toiletteseiscnbranche machen wir besonders auf die Krystallglycerinseisen, welche in Folge der vortheilhaften Einrichtung von keiner Concurrenz in gleicher Güte und Haltbarkeit geliesert werden, ausmerksam. Ganz besonderes Interesse verwendet diese hoch angesehene Firma auf die Perstellung von hochseinsten Toilette-Fettseisen mit anhaltendem, starkem Wohlgeruche. In Zahnpasten und medicinischen Seisen wird ein ganz bedeutendes Geschäft, sowohl im Inlande, als vornämlich nach Spanien und Italien, gemacht, und dürfte hierin ein sicherer Beweis für die Güte der Producte genannten Etablissements liegen. Zur Fabrikation von Extraits sind die neuesten, bewährtesten Maschinen aufgestellt, und werden Producte erzeugt, die allgemein das höchste Wohlgefallen und die größte Zusriedenheit errungen haben.

# Die Seifen- und Varfümeriefabrik der Serren 3. G. Moufon & Co. in Frankfurt a. M.

(Siehe Fig. 12).

Die Fabrik von J. G. Mouson & Co. wurde im Jahre 1798 gegründet und befaßte sich bis 1840 nur mit der Herstellung von Haushaltungsseifen und Lichten. Zu jener Zeit wurde mit der Fabrikation der Parfümerien und Toiletteseifen begonnen und wurde sie seitdem mit beständig wachsendem Erfolge betrieben. So beschäftigt sich denn die Firma auch heute ausschließlich mit Anfertigung dieser

Producte, und zwar in mittlerer und feiner Qualität. Bon ben ordinären wohlseilen Artikeln, welche so sehr der Unsreellität und Beimischungen ausgesetzt sind und der deutschen Industrie überall nur einen nachtheiligen Ruf eingetragen haben, hat sich die Firma von jeher consequent ferngehalten.

Die Herren J. G. Mouson & Co. erbauten in ben Jahren 1880 bis 1881 eine neue, im großen Stile ansgelegte Fabrik, welche in jeder Hinsicht als Modell in ber Toiletteseifens und Barfümeriebranche zu betrachten ist. Die schönen, in Steinen solid aufgeführten Gebäude bedecken eine Fläche von 2800 Quadratmeter und sind eingetheilt in gut ventilirte, 4 Meter hohe Arbeitsräume von 340 bis 440 Quadratmeter Bodensläche.

Die Totalansicht der Fabrik, sowie die Ansichten einiger Arbeitsfäle wurden vergangenes Jahr photographisch aufgenommen und darnach die Zeichnungen angesertigt, welche wir dem Leser vorlegen.

Die Gebäude bilden ein Viereck, in bessen Mitte sich ein hübscher, mit Kasen, Bäumen und Springbrunnen ansgelegter freier Platz besindet. Der Wasserbedars des durchweg canalisirten Etablissements wird zum größten Theile aus eigenem, sehr ergiebigem Brunnen und außerdem durch die städtische Wasserleitung gedeckt. — Feuerhydranten befinden sich im Hose und in allen Stockwerken, deren Verbindung durch vier Stiegen und drei Dampssahrstühle vermittelt wird.

Das Siebehaus ausgenommen, sind sämmtliche Gebäude mit Holzcementdachung belegt, welche sich vorzüglich bewährt haben soll. Die Beleuchtung erfolgt durch Gas, und zwar vermittelst der Siemens'schen Regenerativbrenner, welche allegemeine und gut vertheilte Helligkeit verbreiten und durch ihr hohes Placement bedeutend weniger Feuersgefahr in sich schließen, als die vielen kleinen, offen und niedrig









angebrachten Flammen. Wie uns die Inhaber mittheilten, sollen inbessen Projecte für elektrische Beleuchtung bereits vorbereitet sein.

Die Heizung bes ganzen Etablissements geschieht burchweg mit birectem Dampse, und bie zwei ober brei übereinanderliegenden Röhren strömen eine behagliche, gleichmäßige Wärme aus.

Treten wir in bas geräumige Ctabliffement, und zwar zunächst in die Siederei ein, so feben wir neben einer umfangreichen und rationellen Anlage zur Bereitung und Eindampfung von Laugen in der Mitte die mit birectem Feuer geheizten drei großen Siedekeffel, in deren jedem 100 Centner Rernseife gesotten werben, ferner 16 fleinere Schmelg- und Auflöseteffel, meift mittelft Dampfes gewärmte Doppellessel und barunter auch vier mit Destillations-Apparaten zur Berftellung der bekannten Krpftallfeifen. - Un den Banden und auf der eisernen Brude befinden fich 12 Stud Laugenreservoirs; außerdem sind 6 Stud hölzerne und 15 eiserne Seifenformen für Rernseifen, sowie 80 Stud fleine hölzerne Formen für Glycerin- und Cocosseifen in dem Raume vertheilt aufgeftellt. Die eifernen Formen beanspruchen weniger Raum als die unförmigen Holzformen; auch fühlen biefelben ichneller ab, find fehr handlich und deshalb für die meiften Fälle vorzugiehen.

Unter bem Durchgang zwischen Sieberei und Hauptgebäude lagern Spiritus, Ricinusöl, Glycerin in gut cementirten Cisternen von circa 150 Kubikmeter Jnhalt, und werden diese Flüssigkeiten mittelst Dampfrotationspumpen nach Bedarf emporgehoben.

Der Parterrestock in der Front bilbet den Maschinen-, respective Fabrikationssaal (Savonnerie), und befinden sich baselbst neben einigen Seifenschneid- und Seifenhobelmaschinen

drei der stärksten Mühlen (Broyeuses) und ferner Balls maschinen (Peloteuses), weiter 14 Spindels und Schlags pressen und eine Dampspresse.

Un dieses imposante Local reiht sich die Bulverisirstammer mit Concasseur, zwei Dampfmörsern und Dampfssieben zur Herstellung der verschiedenen Boudres.

Das folgende Gebäude enthält parterre die Parfümerie mit Destillations-Apparaten für ätherische Dele, Extraitsteiermaschinen, großen Dampsherd, Bain-marie und eine stattliche Doppelreihe blanker, kupferner Standgefäße mit Zapshähnen, gefüllt mit Eau de Cologne, Eau de Lavande, Vinaigre und Eau de toilette, Zahns und Kopfswaschwasser u. s. w. Die vielen Extraitsorten in den versichiedenen Qualitäten stehen in großen, hübschen Flaschen alphabetisch an den Wänden entlang.

Bon da gelangen wir an dem geheimnisvollen Laborastorium vorbei durch den weiten Backraum zu den schönen, luftigen Bureauräumen mit Privats und Musterzimmer.

Im ersten Stock in der Front liegen die ausgedehnten Trockenräume, und im Seitenbau die Arbeitssäle der Mädchen (Confection), woselbst die Erzeugnisse etiquettirt und vorschriftsgemäß eingepackt werden. Ein Nebenzimmer enthält in Gefachen und Kasten, mit Nummern versehen, die, man könnte sagen, unzähligen Etiquettes, Verbands und Ausschmückungsmaterialien.

Von dem Mädchensaal gelangen wir in das große Lager der fertigen Waaren; ein Raum von  $30 \times 15$  Meter mit seinen vielen, vielen Gefachen, Gestellen und Tischen, worauf die Commissionen, mit Nummern und Bestimmungsort bezeichnet, ihrer Completirung entgegensehen.

Das zweite, niedere Stodwert bient zur Salfte als Lager- und Abtrodenraum ber gefottenen und ber Rrhftall-

seifen, und wir finden daselbst ein ganz enormes Gewicht aufgespeichert, welches als drastischer Beweis für die Solidität der Mauern, Balken- und Eisenconstruction auftritt. In der anderen Hälfte ist der unglaublich große, nach Hunderttausenden zählende Borrath von Cartons, Holzkischen, Papieren 2c. untergebracht. Zur Empfangnahme, Ordnung und Berabsolgung dieser Verpackungsgegenstände ist ein gut geschulter Mann nehst zwei Mädchen ersorderlich.

Die trockenen und hellen Keller sind zum Theil zu einem großartigen Glaslager hergerichtet, woselbst wir Flacons, Töpfe 2c. in der größten Bariation antreffen. Damit vers bunden ist der Schwenkraum zum Reinigen der Gläser mit warmem und kaltem Wasser.

Weiter folgt ber gut separirte und kühle, sogenannte Parsümeriekeller, mit den Vorräthen an Pomaden, Oelen, Essenzen, und was sonst dahin gehört; schließlich gelangen wir in den großen Lagerkeller der Rohmaterialien, als Talg, Cocosöl 2c. Das Hinunters und Herausschaffen der vielen schweren Fässer besorgt ein hydraulischer Elevator. — Erwähnen wir noch die links vom Eingange neben dem Portierzimmer liegenden Aufenthaltss und Umkleidungsräume für Arbeiter und Arbeiterinnen, und links vom Bureau die Stallungen und Remisen, so haben wir unseren Kundgang beendet.

Der Betrieb ber Fabrif wird durch zwei Röhrenkessel von 115 Quadratmeter Heizfläche nebst zwei Bentilsteuer-Dampfmaschinen von 50 Pferdefräften bewirft.

Die Bahl ber Arbeiter, Arbeiterinnen und Angestellten beträgt 130 Röpfe.

Die tägliche Production beziffert sich durchschnittlich auf 20.000 Stück Toiletteseisen und 3000 Stück diverse Parfümerien, wozu an Rohmaterial jährlich nicht mehr und nicht minder

als circa 400.000 Rilo Talg, Dele und sonstige Fette,

50.000 Liter Spiritus und

" 4.000 Kilo ätherische Dele und Essengen erforderlich sind.

Das Absatgebiet ber vielen Erzeugnisse erstreckt sich über alle Welttheile, und am Cap, in Australien, China, Südamerika und Canada ist Mouson & Co.'s Name ebenso verbreitet und beliebt, wie in Deutschland, Frankreich, Italien und England.

Bu unserem Bedauern mussen wir hiermit aber auch unseren Bericht beschließen, indem uns die Herren J. G. Mouson & Co. auf wiederholtes Ersuchen nur eine rein sachliche Besprechung ihres interessanten und großartigen Etablissements gestattet haben und Alles vermieden sehen möchten, was an eine marktschreierische Reclame erinnern könnte. Die Leute scheinen eben recht gut zu wissen, daß sie einer solchen nicht bedürfen.

### Anlage einer Seifenfabrik im Allgemeinen.

Bei ber Neuanlage ober Verlegung einer Seifensabrik kommen verschiedene Momente in Betracht, die wohl überslegt sein muffen.

Vor Allem ist die Erlangung der Concession zum Gewerbebetriebe der Seisensabrikation, Talgschmelzerei 2c. ersforderlich; es ist daher ein solcher Ort — außerhalb der Stadt — zu wählen, an welchem man voraussetzen darf, die Concession zu erhalten.

Um unnöthige Abvocatenkosten und Aerger zu ersparen, wollen wir im Rachstehenden mit kurzen Worten die Bestimmungen der Candesbehörden schildern.

Erforderniß befonderer Benehmigung.

Bur Errichtung von Anlagen, welche durch die örtliche Lage oder die Beschaffenheit der Betriebsstätte für die Besitzer oder Bewohner der benachbarten Grundstücke, oder für das Publicum überhaupt erhebliche Nachtheile, Gefahren oder Belästigungen herbeisichren können, ist die Genehmigung der nach den Landesgesehen zuständigen Behörde erforderlich.

Es gehören unter vielen anderen Fabrifen dahin auch: Seifenfabrifen, Talgichmelgereien 2c.

Aus der Gewerbeordnung ergiebt sich der Grundsatz, daß die Errichtung oder Beränderung einer gewerblichen Anlage von der besonderen Genehmigung irgend einer Behörde — auch der Ortspolizeibehörde — nicht abhängig gemacht werden dars. Dies schließt jedoch weder das Erforderniß der polizeilichen Bauerlaubniß zu baulichen Einrichtungen, noch die Besugniß aus, über das in Rede stehende Gewerbe, insbesondere hinsichtlich des zu benutzenden Locals, polizeiliche Vorschriften zu erlassen.

Einreichung bes Genehmigungsantrages.

Dem Antrage auf die Genehmigung einer folchen Anlage muffen die zur Erläuterung erforderlichen Zeichnungen und Beschreibungen beigefügt werben.

Ist gegen die Vollständigkeit dieser Anlagen nichts zu erinnern, so wird das Unternehmen mittelst einmaliger Einsrückung in das zu den amtlichen Bekanntmachungen der Beshörde bestimmte Blatt zur öffentlichen Kenntniß gebracht, mit Aufforderung, etwaige Einwendungen gegen die neue Anlage binnen 14 Tagen anzubringen.

Die Frist nimmt ihren Anfang mit Ablauf bes Tages, an welchem bas die Bekanntmachung enthaltende Blatt außgegeben worden, und ist für alle Einwendungen, welche nicht auf privatrechtlichen Titeln beruhen, präclusivisch. Brüfung des Antrags; Ertheilung oder Berfagung der Genehmigung.

Werben keine Einwendungen angebracht, so hat die Behörde zu prüfen, ob die Anlage erhebliche Gefahren, Nachstheile oder Belästigungen für das Publicum herbeisühren könne. Auf Grund dieser Prüfung, welche sich zugleich auf Beachtung der bestehenden bau-, seuer- und gesundheitspolizeilichen Borschriften erstreckt, ist die Genehmigung zu versagen, oder unter Festsetzung der sich als nöthig ergebenden Bedingungen zu ertheilen.

Zu ben letteren gehören auch biejenigen Anordnungen, welche zum Schutze ber Arbeiter gegen Gefahr für Gesundsheit und Leben nothwendig sind. Der Bescheid ist schriftlich auszusertigen und muß die festgesetzten Bedingungen enthalten; er muß mit Gründen versehen sein, wenn die Genehmigung versagt, oder nur unter Bedingungen ertheilt wird. — Es ist selbstverständlich, daß alle gewerblichen Anlagen allen zu treffenden polizeilichen Borschriften nicht blos den im Texte besonders hervorgehobenen Borschriften, der Baus, Feuers und Gesundsheitpolizei, sondern auch der Bassers und Straßenspolizei unterliegen.

Hierher gehören z. B. die Vorkehrungen, welche nöthig find, um eine gemeinschädliche Verunreinigung fließender Gemässer oder der Straßen und Wege durch Abgänge geswerblicher Anlagen — die Feuersgefahr und Nauchbelästisgungen seitens derselben — die Hemmung und Belästigung des Straßenverkehrs, als Folge des Gewerbebetriebes, zu verhindern oder zu beschränken.

Erhebungen von Einwendungen.

Einwendungen, welche auf besonderen privatrechtlichen Titeln beruhen, sind zur richterlichen Entscheidung zu ver=

weisen, ohne daß von der Erledigung berselben die Genehmis gung der Anlage abhängig gemacht wird.

Andere Einwendungen dagegen sind mit den Parteien vollständig zu erörtern. Nach Abschluß dieser Erörterung ersolgt die Prüfung und Entscheidung nach den darüber bestehenden Vorschriften. Der Bescheid ist sowohl dem Unternehmer, als dem Widersprechenden zu eröffnen.

Besondere privatrechtliche Titel sind: Bortrag, Privilegium, lettwillige Verfügung, Berjährungs-Einwendungen,
die sich auf allgemeine privatliche Titel, z. B. Eigenthum,
gründen, sind zwar von diesem Berwaltungsversahren nicht
ausgeschlossen, vielmehr, soweit thunlich, zur Erörterung zu
zichen — jedoch unbeschadet ihrer selbstständigen Verfolgung
auf dem Rechtswege nach Maßgabe der gesetzlichen Vorschriften.

Für die Verfolgung solcher privatrechtlicher Einwendungen auf dem Rechtswege ist es übrigens durchaus nicht erforderlich, daß sie in dem Genehmigungsverfahren angemeldet und von der Verwaltungsbehörde zur richterlichen Entscheidung verwiesen werden.

Durch dieselben kann auch, ungeachtet der gewerbpolizeilichen Genehmigung, sowohl die Ausführung, wie der Fortbestand der ausgeführten Anlage vereitelt werden. Ins dessen ist wohl zu beachten, daß wegen bloßer Schädlichkeit einer einmal obrigkeitlich genehmigten Anlage nicht auf Ginstellung des Betriebes geklagt werden kann.

### Recursrecht.

Gegen ben Bescheid ist Recurs an die nächstworgesetzte Behörde zulässig, welcher bei Verlust desselben binnen 14 Tagen vom Tage der Eröffnung des Bescheides an gerechnet, gerechtsfertigt werden muß.

Der Recursbescheid ift den Parteien schriftlich zu ersöffnen und muß mit Gründen verseben sein.

### Buftanbige Behörben.

Die näheren Bestimmungen über die Behörden und das Berfahren, sowohl in der ersten, als in der zweiten Recurssinstanz, bleiben den Landesgesegen vorbehalten. Es sind jedoch folgende Grundsäte einzuhalten:

1. In erster und zweiter Instanz muß die Entscheidung durch eine collegiale Behörde erfolgen.

Diese Behörde ist befugt, Untersuchungen an Ort und Stelle zu veranlassen, Zeugen und Sachverständige zu laden und eidlich zu vernehmen, überhaupt den angetretenen Beweis im vollen Umfange zu erheben.

- 2. Bilbet die collegiale Behörde die erste Instanz, so ertheilt sie ihre Entscheidung in öffentlicher Sitzung, nach ersfolgter Ladung und Anhörung der Parteien, auch in dem Falle, wenn zwar Einwendungen nicht angebracht sind, die Behörde aber nicht ohne Weiteres die Genehmigung ertheilen will, und der Antragsteller innerhalb 14 Tagen nach Empfang des die Genehmigung versagenden, oder nur unter Bedingungen ertheilenden Bescheides der Behörde auf mündeliche Berhandlungen anträgt.
- 3. Bilbet die collegiale Behörde die zweite Instanz, so ertheilt sie stets ihre Entscheidung in öffentlicher Sitzung nach erfolgter Ladung und Anhörung der Parteien.
- 4. Als Parteien sind die Unternehmer (Antragsteller), sowie diejenigen Personen zu betrachten, welche Einwendungen zu machen haben.

#### Rosten.

Die durch unbegründete Einwendungen erwachsende Koften fallen dem Widersprechenden, alle übrigen Kosten, welche durch bas Bersahren entstehen, dem Unternehmer zur Last.

In den Bescheiden über die Bulaffigfeit der neuen Unlage wird zugleich die Bertheilung der Roften festgesett.

Bei ber Neuanlage oder der Berlegung einer Seifenfabrik kommen auch die örtlichen Berhältniffe in Betracht.

Man mähle eine Stadt, in welcher selbst, oder in beren Nähe ein großer Berbrauch an Seife stattfindet, z. B. eine große Stadt, oder eine Gegend, woselbst sich viele Textilssabriken, als Wollwäschereien, Tuchfabriken, Färbereien, Bleichereien, Waschanstalten 2c. befinden.

Eine größere Seifenfabrik wird man baher zweckmäßig in der Rähe eines schiffbaren Flusses, an einer Eisenbahn, oder an einem Orte, respective in einer Stadt, anlegen, wo sich mehrere gute und lebhafte Straßen kreuzen, und da eine größere Seisenfabrik auch große Räumlichkeiten beansprucht, um die Ans und Abfuhr der Rohmaterialien und Fabrikate 2c. leicht bewerkstelligen zu können, so muß auch für einen geeigneten großen Hof, der Fabrikanlage entsprechend, Sorge getragen werden.

Die Anforderungen, die man an die neue Einrichtung einer Seifenfabrik macht, sind, je nach der Ansicht des Bessitzers, sowie auch nach dem Umfange des Fabriksbetriebes, sehr verschieden. Ueber die Gestalt des Fabriksgebäudes, welches die verschiedenen Käumlichkeiten umfaßt, hat man verschiedene Ansichten.

Sehr zweckmäßig ist es, aber nicht unbedingt nothwendig, wenn der Siederaum (Siedehaus) von den anderen Räumen durch eine Zwischenwand vollständig getrennt und mit Thüren verbunden ist.

Das Siebehaus, also berjenige Theil der Fabrit, in welchem die Seifen dargestellt werden, sollte, wenn es die örtlichen Verhältnisse irgend gestatten, nur einstockig, also nicht weiter ausgebaut, unterkellert und nur einsach überdacht

sein, damit die in großen Maffen sich erzeugenden Bafferdampfe leicht einen Ausgang finden.

Wenn sich ber Schornstein in ber Mitte bieses Raumes befindet, so würden sich bie Siedekessel um benselben ringsherum gruppiren, ober sie könnten an allen vier Seiten ansgebracht sein, so daß man von allen Seiten Zutritt hat.

Die Feuerungsanlagen befinden sich unter dem Fußboden, und zwar in einem besonderen Feuerungskeller angebracht, welcher Naum genug bietet, um sämmtliche Kesselsener überwachen zu können und welcher 100 bis 200 Centner Brennmaterial bequem aufnehmen kann, ohne daß man am Arbeiten behindert ist. In großen Seisensabriken, woselbst 6 bis 8 große Siedekessel in einer Neihe stehen, sind die Feuerungsanlagen so groß und geräumig, daß man an dem einen Ende mit einem zweispännigen Kohlenwagen einfahren und an dem anderen Ende mit dem leeren Wagen herausfahren kann.

Die Siedekessel sind meist so in den Erdboden eingeniauert, daß sie in Brusthöhe über den Erdboden herausragen. Da derartige Einmauerungen nicht gestatten, die Unterlauge vermittelst eines Hahnes absließen zu lassen, so muß man sich zum Entsernen der Unterlauge und zum Ausschlagen der Seise einer Pumpe bedienen und die fertige Seise in die Formen tragen.

Siedekeffel, welche hoch stehen und zu benen ein Bodium führt, sind mit Ablaßhähnen versehen, welche zum Ablassen ber Unterlauge und der Schmierseisen dienen. Die Riegelseisen werden bei solchen Resseln vermittelst Schapfen, Eimerschöpfern oder Bumpen in Rinnen entleert, welche die Seise in die Formen bes tiefer gelegenen Formenraums (Formenhaus) beförbern.

Das Siedchaus muß möglichst hoch, geräumig und hell sein, damit man alle Arbeiten, die darin vorgenommen

werden, als Sieben, Ansetzen, Einstellen der Laugen 2c., leichter beobachten fann.

Für einen mittelmäßigen Betrieb reichen schon zwei Siedekessel aus; bei einem größeren Umsatze sind brei bis vier und noch mehr Siedekessel erforderlich. Die Form der Siedeskessel ift sehr verschieden, wie wir gleich sehen werden.

Berichiedene Formen ber Siebeteffel.

Wird eine Seifenfabrik gebaut, so entsteht gewöhnlich bie Frage, welche Form des Kessels wohl die vortheilhafteste und bequemfte sei. Wir bringen vier verschiedene Formen in Fig. 13, 14, 15 und 16 zur Ansicht.

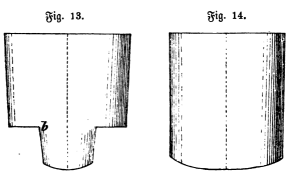
Fig. 13 wird wohl die älteste Form sein, und trifft man dieselbe noch in vielen kleinen Seisensiedereien Deutschlands und Oesterreich-Ungarns, ja selbst auch in großen Seisensabriken Frankreichs und Italiens an. Der untere Theil des Ressels besteht meist aus Rupser, wohl auch aus Eisen, der obere Theil (Sturz) ist entweder aus Ziegelsteinen gemauert und innen cementirt, oder von Holz.

Da nur ber untere Theil vom Feuer umspielt wird, so ist es selbstverständlich, daß diese schwer zum Sieben ber Seisen gebracht werben können.

Wegen seiner Unbequemlichkeit wird dieses System seit neuerer Zeit mehr und mehr ausgerottet.

Siedet man Seifen, welche gekrückt werden müssen, so stößt man stets mit der Krücke an den Rand, respective Absack b (siehe Fig. 13) an; auch bleiben kalte, dickgewordene Seisen oder Füllungen gern darauf liegen, wenn man nicht recht dahinter her ist. Ist aber der untere Kessel noch dazu sehr tief und der Rand breit, so wird auch das Ausschlagen sehr erschwert, indem die Stange der Schapse stets unten am Rande b sich reibt, schmierig wird und schnell abnutzt.

Fig. 14. Diese Form ber Ressel wäre wohl ganz schön, zumal für Schmierseisen, welche gekrückt werden müssen, boch ist man stets gezwungen, einen größeren Ansat zu machen, indem die Bodensläche sehr groß ist, und schon viel Material gebraucht wird, um diese zu bedecken. Hierzu kommt noch in Betracht, daß die Feuerzüge ringsherum eine ziemliche Fläche bedecken, was sehr vortheilhaft ist, und müssen daher diese Ressel mit Lauge und Fett soweit gefüllt sein, daß die Feuerzüge sie umspielen; denn abgesehen davon, daß das Kesselsblech bei nicht gehöriger Füllung des Kessels sich sehr schnell



abnutzt, so würde ein kolossaler Geruch von verbranntem Fett, respective Seife, entstehen und einen Berlust zur Folge haben. Auch wird das Ausschlagen, namentlich nach unten, sehr erschwert, zumal wenn der Kessel über 2·5 Meter tief ist. Wan kann sich oft eine Stunde lang plagen, wenn der zweite Boden blos noch  $^{1}/_{3}$  Meter mit Seife oder Lauge bedeckt ist, denn wegen dieser großen weiten Fläche nimmt die Masse zu langsam ab.

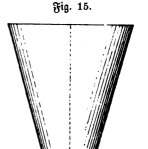
Eine etwa nöthig werdende Reparatur ift nicht allein sehr beschwerlich, sondern auch kostspielig; denn ist der Ressels boden durchgebrannt, so muß ein großes Stück gutes, starkes

Resselblech verwandt werden, wozu eine Masse Nieten ersforderlich sind, wodurch die Reparatur um mindestens die Hälfte mehr Spesen erhöht wird. — Das Sieden der Eschswegerseise in diesen Resselln, namentlich wenn hohe Ausbeute erwünscht ist, ist auch nicht besonders vortheilhaft und das kommt davon her, daß der große Boden und die Fläche der langen Züge viel Phlegma verzehren, respective leicht ein Ueberdampsen der Seife zur Folge haben.

Fig. 15 ist die geeignetste Form, welche jetzt gewöhnlich im Gebrauche ist; es muß jedoch ein Kessel, worin man 100

Centner Seife absieben will, schon 3.5 bis 3.8 Meter tief, oben 3.0 Meter breit und unten am Boden 1.8 Meter breit sein.

Diese Ressel lassen sich aber bei ihrer großen Tiefe auch schlecht ausschöpfen, weil sie nach unten zu sehr eng sind. Sehr unbequem sind aber solche Kessel, wenn die Siederei eng, winklig und die Decke niedrig ist, denn dann stößt

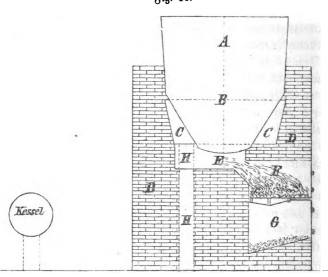


man beim Ausschöpfen jebesmal mit ber Schapfenstange an bie Dede zc. an.

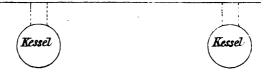
Fig. 16 stellt einen Kessel vor, welchen man nur hier und ba antrifft; doch was Bequemlickeit und Gefälligkeit der Form betrifft, so steht er keinem anderen System nach. In einem solchen Ressel, bei dem die obere Weite 2·9 Meter, die untere Weite am Boden 1·7 Meter und die Tiefe 2·9 Meter beträgt, kann man bequem 100 Centner Seife absieden, denselben bequem und ohne Anstrengung ausschöpfen, die Schwegerseise auch vortheilhaft sieden und gefüllte Schmiersseise ohne Hindernisse gut durchkrücken.

Eine etwa nöthig werbende Reparatur ist leicht ausführbar und kostet nicht die Hälfte so viel Geld. Kalte Stücken, welche, wie bei Fig. 13, auf dem Rande leicht siten bleiben, rutschen naturgemäß hier stets nach.

Fig. 16.



J



Die Einmauerung ist auf die Art zu bewerkstelligen, wie sie bei Fig. 16 angegeben ift.

Will man nun verschiedene Reffelzüge in einen Schornsftein leiten, so legt man am besten einen Canal von 0.5 Meter

Breite und 0.6 Meter Höhe unten am Fußboben ber Feuerung an. In diesen Canal werden sammtliche Canale der Ressel, die rechts und links, oder ringsherum stehen, eingeführt, und zwar erhält der von den Resseln ziehende Rauch bis zum Hauptcanal einen senkrechten Fall von 1.0 bis 1.5 Meter. Bon hier aus geht dann der Rauch durch den Hauptcanal in den Schornstein, welcher eine Höhe von mindestens 20 Meter haben, unten von außen viereckig, dann rund und inwendig circa 1 Quadratmeter Durchmesser breit sein muß.

Die Laugenäscher, ob sie nun zum Einstellen, zum Abwässern, oder zur Aufbewahrung von Laugen dienen, mussen entweder von Guß- oder Schniedeisen sein und sich in der Rahe der Siedekessel befinden.

Hiegel- und Schmierseisen fabriciren — ist zu empfehlen, wenn an der einen Wand des Siedehauses die Soda- und an der anderen Wand die Pottasche-Aescher Aufstellung sinden. Dieselben können entweder in Brusthöhe, über den Erdboden herausragend, blind eingemauert, oder eingesetzt sein. Im letzteren Falle müssen die Aescher ringsherum und nament- lich unter dem gewöldten Boden mit Thon oder Cement ausgegossen, respective umgeben sein, um das Nosten des Sisens zu verhindern. Diese Einrichtung beansprucht wenig Raum, und man hat die Laugen stets an der Hand, nur sollten sie gut, am besten mit eisernen Deckeln bedeckt gehalten werden.

Eine ebenfalls praktische Einrichtung für die Laugenäscher und Reservoirs ist, wenn selbige auf einen erhöhten Raum (Podium) Aufstellung finden, so daß man die Laugen vermittelst Hebers oder Ablaßhahnes abziehen und in die verschiedenen Kessel in Kinnen oder Nöhren leiten kann. Sogenannte Sumpfe finden sich nur noch selten und höchstens in Siedereien, wo noch mit Asche gesotten wird, vor.

In großen Seifenfabriken mit Dampf- und Maschinenbetrieb befindet sich neben dem Siedehause das Maschinenhaus, worin die Dampfmaschine aufgestellt ist, und neben diesem ist das Dampstesselhaus, in welchem der Dampskessel befindlich ist.

An der anderen Seite des Siedehauses, mit einer hohen breiten Thür verbunden, stößt das Formenhaus (Formen-raum), woselbst sich die Seisensormen befinden. Dieses Gebäude ist meist unterkellert und mit 1 oder 2 Stockwerken übersett, welche zum Schneiden, Trocknen und Packen der Seisen geeignete, heizbare Räume besitzen. Diese Räume, respective die beiden Stockwerke, müssen mit dem Parterre und Keller durch Treppen und zur bequemen Besörderung der sertigen Waaren durch einen Fahrstuhl verbunden sein. Zur Ausbewahrung von Rohmaterialien, als Soda, Pottsasche, Kalk, Wasserglas, Salz, Dele und Fette, dient ein besonderes Magazin (Lagerhaus).

Diese Rohmaterialien im Reller aufzubewahren, ist nicht empfehlenswerth, und zwar schon um deswillen nicht, weil die Rellerräume stets etwas seucht und dumpfig sind, und weil das Herunter- und Herausschaffen mit mancherlei Schwierigkeiten verbunden ist.

Bei ber Neuanlage einer Seifenfabrik läßt sich Dick leicht umgehen.

Fast in jeder Seifenfabrik trifft man eine andere innere Einrichtung, die mehr ober weniger praktisch und vortheils haft ist, an.

(Bu Bb. I. & 278)

h

6 6

t r b ii c r u b ž a

e b n r

b

Į,

C H

#### Mene praktifde Ginrichtung in Seifenfabriken.

Wir bringen hier durch Wort und Bild eine sehr vortheilhafte und praktische Einrichtung zur Anschauung. Das ganze Bild stellt 2 Laugenäscher, 1 Laugenreservoir, 1 Pumpe, 1 Laugenzähler und 1 Siedekessel dar (Fig. 17).

Die beiden Aescher (Ressel) AA sind mit Dampf- und Herbseuerung versehen, weshalb sie zum Ginstellen und Einsdampfen der Laugen sowohl, als auch zum Sieden der Seisen benutzt werden können.

Die Dampsheizung f ist mit den Dampsabsperrhähnen h und g nebst Rohrleitung versehen.

Ueber dem Niveau des gewöhnlichen Kalkftandes kk, wenn diese Apparate als Aescher benutt werden sollen, bestindet sich ein Hahn a und ein Rohr b zum Ablassen der Lauge. Das projectirte Rohr l nehst Hahn m, welche auf unserer Zeichnung punktirt sind, dienen dazu, um die Lauge abzulassen, falls man die Apparate zum Eindampsen von Lauge oder zu anderen Zwecken benuten will. GG sind die Feuerungsherde. B veranschaulicht ein schmiedeeisernes Reservoir zur Ausbewahrung starker Laugen, die von A durch das Rohr die metallene Pumpe C, durch das Rohr e in den Laugenzähler D gepumpt werden können.

Dieser Laugenzähler, welcher ebenfalls aus Schmiedeeisen, wie alle anderen Apparate besteht, kann nach Grads oder Gewichtseintheilung angesertigt sein, etwa 500 Pfund Lauge nach Gewicht, oder 500° Lauge sassend. Derselbe ist mit einer Glasröhre e nebst Hahn d versehen, mittelst welcher man den Stand der Lauge darin wahrnehmen kann.

Zweckmäßig ist es, wenn man dieses Rohr mit Theilsstreifen markirt und zwar, auf ber einen Seite im Abstande

von 20 bis 50 Pfund, und auf ber anderen Seite von 20 bis 50°. Auf diese Beise ist man im Stande, auch die kleinsten Mengen Laugen abzulassen, ohne dieselben nochmals in kleinen Gefäßen abwägen, oder abmessen zu mussen.

Man hat nur nöthig, am Laugenglase abzulesen, wie viel man Lauge in den Kessel ablassen will. Das Laugenglas muß selbstverständlich am Laugenmesser so angebracht sein, daß möglichst viel Licht darauf fällt. Auch muß das Laugenglas e stets reinlich gehalten werden.

Vermittelst bes Hahnes f nebst Rohr wird bie abgemessene Menge Lauge in ben Siedekessel E geleitet.

Der, respective die Siedekessels sind, wie man aus der Zeichnung ersieht, ebenfalls mit directem Dampf durch Rohr f und Hahn i heizbar, können aber auch durch Kesselseuerung H geheizt werden.

Das Ablaffrohr n am Boden des Keffels dient nicht allein zum Ablaffen der Unterlaugen, sondern auch zum Ablaffen, respective Füllen der tiefer liegenden Seifenformen.

Um die Siedetessel, Laugenreservoir 2c. sind Podien angebracht, welche man bequem durch einige Stufen ersteigen kann.

Die Laugenkessel (Aescher) befinden sich möglichst hinten an der Wand und sind bis Brusthöhe eingemauert.

Es versteht sich wohl von selbst, daß, je größer die Fabrik oder der Betrieb derselben ist, desto größer die Anzahl der Apparate sein muffen.

Zu bemerken ist noch, daß das Laugenreservoir und der Laugenmesser luftbicht verschlossen sind, also die Lauge keine Kohlensäure aus der Luft anziehen kann.

## Maschinen, Apparate und Geräthschaften zur Seifenfabrikation.

# Bleichen der Gele und Sette mit dem Körting'schen Dampfftrafil-Luftsauge-Apparate.

Dieser, von ber Firma Gebr. Körting in Hannover

erfundene Ap= parat dient zum Bleichen von Fetten u. Delen, Fig.18. als: Balmöl, Leinöl, Anochen= fett 2c. (Fig. 18.) Gin geschloffe= nes Gefäß wird mit bem zu bleichenden Del gefüllt und mit Bilfe des Dampfftrahl= Luftsauge = Apparats welcher vermittelft ber Dampffpindel b in feiner Wirfung genau regulirt werden fann, utmosphäris iche Luft durch das Rohr R durch das Del hindurch= gejogen. Die Wirkung wird noch verbeffert, wenn die atmosphärische Luft in geeigneter Beise angemärmt wird. Die An= wärmung läft sich in

einem Rörting'ichen Vorwärmer vortheilhaft bewirken.

Dieser Vorwärmer besteht aus einem Bündel sehr enger Rupferröhren, welche vom Abdampf der Maschine oder von frischem Dampf umgeben sind und durch welche die anzuwärmende Luft passirt. Je nach der Qualität des Deles ist die Dauer der Operation und die Höhe der Anwärmung der Luft verschieden. Die Resultate, welche mit diesem einssachen, wenig kostspieligen und sehr leicht zu handhabenden Apparate erzielt werden, genügen für die Praxis vollständig.

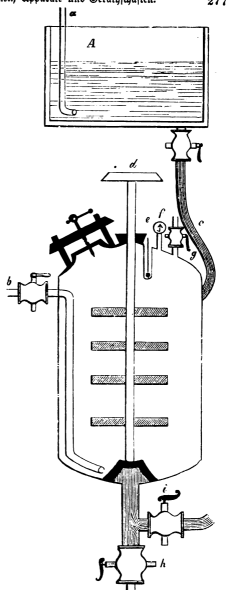
#### Autoclav zum Spalten der Aeutralfette.

Schon jahrelang wurde die Unterlauge von weißen Kernseisen angekauft, um das Glycerin daraus zu gewinnen, welches seit Jahren einen enorm hohen Preis hat und ihn, da es zu vielen technischen Zwecken verwendbar, wohl auch behalten wird. Seit neuerer Zeit ist man auf die Jdee gestommen, das Glycerin aus den Neutralsetten vor ihrer Verarbeitung zur Seise leichter und rascher zu gewinnen, wobei auch ein wesentlicher Vortheil sür die Seisensabrikanten hervorgegangen ist, indem sich die Fettsäuren dann vortheils hafter zur Seise verwenden lassen, als die Neutralsette.

Diese Fettsäuren sind an und für sich schon ausgiebiger an Ausbeute, weil das Glycerin schon ausgeschieden ist, welches bekanntlich keine Ausbeute giebt, sondern wie bei Eschweger und bei Seife mit Unterlaugen in letzterer zurückbleibt. Die Fettsäuren geben schöne, harte Seifen; die Verarbeitung ist rascher und leichter als mit Neutralfetten, bei welchen man häufig lange auf vollständige Verbindung warten muß.

Der Autoclav ift ein vertical stehender kupferner Ressel, der auf ein Postament von bequemer Höhe aufgestellt wird (Fig. 19).

Die Höhe des= felben ift verschie= den, gewöhnlich 4 bis 8 Meter, ber Diameter 0.80 bis 1.20; am tiefften Bunfte des Bodens befinden sich zwei Bentile: bas eine birect zum Ginlaffen des Dampfes in den Autoclav, bas zweite gegenüber dem erften, ebenfalls am Boben birect gum Ausblasen. Ganz oben am Autoclaven ift ein Bentil gum Gin= laffen des Fettes; das zweite Bentil dient zum Ginlaffen des Waffers ober ber Ralfmild; das dritte ift ein Sicher= heitsventil, worin ein Luftventil angebracht ist; am höchsten Bunkte ist gewöhnlich noch ein fleiner Lufthahn von ungefähr 1/4 Boll



Durchgang, mit einem frummen, nach unten gebogenen Röhrchen; ferner ist noch bas Manometer ba.

Oben beim Autoclav hält man sich ein Reservoir für das zu verarbeitende Fett, dann noch einen Bottich für die Kalkmilch ober das Wasser.

Der Behälter für Fett wird mittelst Kupferrohres an bas Bentil für Fett dicht angeschraubt. Der Dampstessel ist mit dem am Boden des Autoclav befindlichen Bentile in Berbindung. In den Autoclav wird Damps eingelassen, damit derselbe heiß wird; nach ungefähr 10 bis 15 Minuten wird das Dampsventil geschlossen, oben wird der Lufthahn geöffnet, damit der Damps ausströmen kann; sobald der letztere vom Luftventil auszuströmen aushört, so entsteht im Autoclav selbst Luftleere, und der Hahn muß geschlossen werden. Sodann wird das Bentil, wo das Del oder Fett verbunden ist, ausgedreht und die Flüssigkeit geht in den luftleeren Autoclav. Die Flüssigkeit muß ziemlich genau in dem Behälter gewogen sein, damit in den Autoclav nicht zu viel kommt, im anderen Falle sie übersteigen würde.

In einem Autoclav von ungefähr 4 Meter Höhe, 0.80 Meter Breite, kann man 800 Kilo Del ober Fett, bazu gehören circa 2 Hektoliter Waffer, verarbeiten.

Ist das bestimmte Del oder Fett im Kessel, so wird das Bentil geschlossen. Dann öffnet man dasjenige des Wasserbottichs, um das Wasser in den Autoclav einzulassen; sollte das Del, oder Fett, oder Wasser beim Einlassen in den Autoclav ein Zurückstößen zeigen, so öffnet man nur das Luftventil, bis die Lust aus dem Apparate gewichen ist und wird dann die Flüssseit wieder ruhig hineinrinnen.

Ist nun der Autoclav gefüllt, so wird der Lufthahn ganz aufgemacht, die Auslaß- und Ginlagventile werden gut geschlossen, sodann wird das Dampfventil langsam, nach und

nach mehr, geöffnet; es entsteht ein Geräusch, hört aber auf, sobalb sich ber Druck im Dampfkessel ausgeglichen hat, was eine Zeit von einer Stunde beansprucht.

Das Manometer am Ressel, als auch am Autoclav, muß  $8\frac{1}{2}$  Atmosphären zeigen.

Der Dampf im Ressel barf, mahrend ber Autoclav im Druck ist, nicht fallen, benn sonst wurde bas Fett in ben Dampftessel treten.

Um bies zu vermeiden, schließt man ein Rückschlagventil zwischen bem Dampftessel und dem Autoclav.

Hat letzterer mit Druck von  $8^{1/2}$  Atmosphären im Betriebe gestanden, so wird das Dampfventil ganz abgesperrt. Der Lufthahn wird, sobald Dampf ausströmt, nach und nach, aber nicht ganz geschlossen, benn während der 10 Stunden soll immer etwas Dampf ausströmen. Nachdem das Dampfventil eine halbe Stunde geschlossen war, hat sich das Glycerinwasser zu Boden gesetzt und wird dann durch das dort befindliche Ausblasventil in ein geschlossens Gefäß ausgeblasen, das Del oder Fett, respective Dels oder Fettsäure, kommt nach.

Das Gefäß, wo der Inhalt des Autoclav hineingeblasen wird, soll den doppelten Inhalt des Autoclav haben.

#### Der Excelsior-Extractions-Apparat.

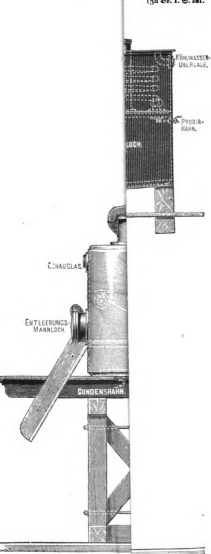
Der Excessior-Extractions-Apparat dient dazu, um vermittelst Benzin, Aether, Alfohol, Schweselkohlenstoff 2c. aus chemischen Producten, Kückständen, Delfrüchten, Sämereien 2c. die in den respectiven Lösungsmitteln löslichen Substanzen, wie Fette, Dele, Talg, Stearin, Praffin 2c., vollständig zu extrahiren, respective zu gewinnen.

Für solche Materialien, welche sich leicht extrahiren lassen und in großen Mengen zur Berarbeitung gelangen, wird der Excelsior-Extractions-Apparat, den wir hier bilblich veransschaulichen und den die leistungsfähige Maschinensabrit und Eisengießerei von Wegelin & Hübner in Halle a. S. baut, nach dem System der Anreicherung geliesert, und führt genannte Fabrik diese Apparate mit allen nöttigen Hilfs-apparaten in der vorzüglichsten und zweckmäßigsten Construction aus.

Die Excessior-Extractions-Apparate werden für jede gewünschte Leistung in Größen von 5 Liter bis zu 6000 Liter Füllungsraum für das zu extrahirende Material in Schmiedeisen, Gußeisen, wie auch in Aupfer ausgeführt; letztere, wenn gewünscht, im Innern verzinnt. Rleinere Apparate werden nur in Gußeisen ober Aupfer ausgeführt.

Wir gehen nummehr zur Beschreibung des Excelfior= Extractions-Apparates felbst über.

In den unteren Theif des Kühlers B, den Reservoir R, wird durch das Standrohr p bei n Lösungsmittel eingelassen. Nachdem die zu extrahirende Masse durch das verschließbare Mannloch m in den Apparat A gefüllt ist, wird der Siedsboden bei r eingelegt und das Mannloch geschlossen. Das Kühlwasser im Kühler B wird durch das Oeffnen des Hahnes y angestellt. Der Dreiwegehahn f wird so gestellt, daß eine Communication des Uebersteigrohres I mit Apparat A hersgestellt ist. Es wird nunmehr der Hahn q entsprechend geöffnet und dringt dann das Lösungsmittel von oben in den Apparat A. Das Lösungsmittel sinkt, sich mehr und mehr mit Del sättigend, im Apparat A nach unten und geht durch das Siebblech s und läuft durch Rohr u, durch den Dreiwegehahn f, Uebersteigerohr 1 und Kohr v nach dem Sammelgefäße C. Hier wird durch Deffnen des Daunpf-



181

)a\$

er= ber

eue Der

ıffe

be= !rn

die

ien ien

t f

lso 1e8

[e\$

a :be

es

mt die

er in

rd ich

en

:lt

**§**=

ŝ,

3=

unt Exists of the Cists of the

wün Fül eisen wen wer

Ext

wir Nai Me bod Küf ang Cor gest geö App mit dur Ori Sa



ventils g Dampf in die Heizschlange gelassen, wodurch das Lösungsmittel mit Zurücklassung des Deles oder Fettes verdampft, um in dem Kühlapparat B zu condensiren und wieder nach dem Reservoir R zu gelangen, um von dort auf's Neue durch Hahn q in den Extracteur A zu kommen. Der Apparat C, sowie die Rohre i und k sind mit Wärmschutzmasse zu umgeben, um Wärmeverlust zu vermeiden. Durch Probenahme an dem kleinen Probirhahn z (derselbe hat im Innern des Rohres einen kleinen Teller) kann man sehen, wenn die Extraction in A als beendet anzusehen ist. Das Abtreiben des Lösungsmittels, respective die Wiedergewinnung desselben aus dem Rückstand in A geschieht in folgender Weise:

Zuerft wird Sahn q gefchloffen. Der Dreiwegehahn f wird fo geftellt, daß bie brecte Communication von Apparat A mit Apparat C hergeffellt ift; das Uebersteigerohr wird also ausgeschaltet. Es täuft nun fammtliches in A befindliches Lösungsmittel in C, um hier mit Burudlaffung bes Deles abdeftillirt zu werden. Durch Deffnen der Dampfventile a wird nun durch die Schnatterrohre Dampf in die Rückstände geblasen und badurch bas Lösungsmittel ausgetrieben, welches in Dampfform burch Rohr k ebenfalls nach Rühler B tommt und sich im flussigen Zuftande in R ansammelt. Um die letten Spuren Lösungsmittel aus dem gewonnenen Fett ober Del auszutreiben, wird burch Deffnen bes Bentils t Dampf in ben Apparat C geblasen. Außer bem Lösungsmittel wird auch Wafferbampf nach bem Rühler B gelangen, welcher fich in R als Waffer unter bem Lösungsmittel ansammelt (Fig. 20).

Durch Probenehmen am Probirhahn O, welcher innen einen kleinen Teller hat, kann man sehen, wann die Ausdampfung der Rückstände oder des Fettes, respective Deles, als beendigt anzusehen ist. Um den Stand des Lösungsmittels und des Wassers im Reservoir beobachten zu können, ist ein Niveau-Anzeiger an demselben angebracht. Das Wasser wird durch den Hahn x abgelassen. Die Entleerung des Apparates A geschieht durch Mannloch e, und das Ablassen des Oeles aus C durch den Ablashahn h; p ist ein Standrohr auf dem Reservoir R, welches nur durch eine leichte Klappe n geschlossen ist, um Verdunstung des Lösungsmittels zu vermeiden. Sämmtliche Apparate arbeiten vollkommen ohne Druck, wodurch jede Gesahr durch Ueberlastung aus-geschlossen ist.

Ein Hauptvorzug dieses Apparates besteht darin, daß der eigentliche Extracteur A an dem Gefäße C, in welchem sich das extrahirte Fett, Del oder der Talg ansammelt, getrennt ist. Das Ganze wird dadurch übersichtlicher, und die einzelnen Operationen des Extrahirens, des Austreibens und Wiedergewinnens des Lösungsmittels gehen rationeller und mit geringsten Verlusten an letzterem vor sich.

Für das Austreiben der letten Spuren des Lösungsmittels aus den gewonnenen Fetten und Delen 2c. fertigen die Herren Wegelin und Hühner eigens construirte Apparate mit Rührwerk, in welchen dieselben mit Dampf unter Buhilfenahme von Luftleere, die durch eine kleine Pumpe erzeugt wird, behandelt werden.

Die so behandelten Dele, Fette 2c. sind völlig frei vom Lösungsmittel und haben weber Geruch, noch Geschmack nach benselben.

#### Rohtalg-Mahlmaschinen.

Beibe Maschinen bienen dazu, ben rohen Talg auf möglichst schnellem Bege so zu zerkleinern, daß eine gute Ausbeute an geschmolzenem Talg gewonnen wird. Wie man

aus den Abbildungen ersehen kann, bestehen die Maschinen in der Hauptsache aus zwei gegeneinanderlaufenden Balzen von Eisen, die mit Zähnen versehen sind, welche die Arbeit verrichten. Diese Maschinen, welche mit Damps und mit Handbetrieb in Bewegung gesetzt werden können, ruhen auf starkem eisernen Untergestell, sind äußerst solid gebaut und arbeiten sehr genau und schnell.

Der robe Talg, in ben vieredigen Trog gebracht, wird

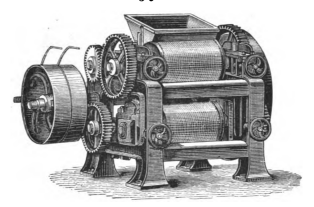


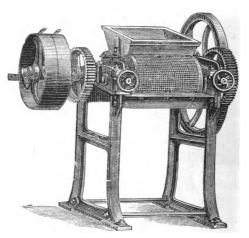
Fig. 21.

burch die Walzen zerriffen und zermalmt, so daß er unten als Brei herauskommt. Diese Maschinen eignen sich vorzüglich für große Talgschmelzereien und Kunst-Butterfabriken (Fig. 21 und 22).

Für letzteren Industriezweig sind selbige von großem Nuten, benn ber auf diese Weise zermalmte Talg bedarf sehr wenig Dampf oder Feuer, um ihn zu zerlassen; er kann also gleich gepreßt, und das Clain zur fünstlichen Butter verswendet werden.

Diese Maschinen werden von der Maschinenfabrit von Wilhelm Rivoir in Offenbach a. M. in verschiedenen Größen angesertigt. Nr. 0 von 150 Millimeter Walzendurchmesser und 300 Millimeter Länge, sowie Nr. 1 von
150 Millimeter Walzendurchmesser und 400 Millimeter
Länge werden auf Bunsch auch mit Handbetrieb geliefert,
während Nr. 2 mit 350 und 450 Millimeter und Nr. 3

Fig. 22.

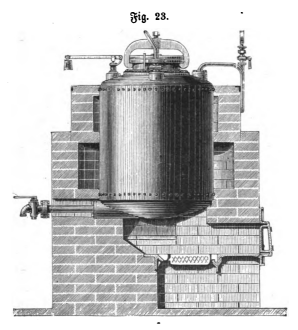


mit 450 und 500 Millimeter nur mit Dampfbetrieb auf Lager find

### Neue Calgidmelz-Apparate mit hermetischem Berfching.

Das Seifensiedereigewerbe, respective die Seifenfabristation, gehört zu denjenigen Industriezweigen, welche bei etwaiger Neuanlage bei der zuständigen Behörde um Conscession eingehen muffen.

Nur in höchst seltenen Fällen wird es gestattet, eine neue Siederei oder Fabrik innerhalb der Stadt zu erbauen, oder eine bereits bestehende zu verlegen. Der hauptsächlichste Grund zu dieser Maßregel ist, daß die Nachbarschaft von bem sich beim Schmelzen bes Rohtalgs — auf die bisherige



Weise über freiem Feuer — entwickelnden unangenehmen Geruche belästigt wird. Obgleich nun zwar der Talg auch im geschmolzenen Zustande bezogen werden kann und gegenswärtig viele vegetabilische Oele und Fette, als: Palmöl, Palmkernöl 2c., zur Seisenfabrikation verwendet werden, so bildet das Ausschmelzen des Nohtalgs dennoch einen besonderen Zweig der Seisenfabrikation. Es ist aber Pflicht

bes Fabrikanten bei etwaiger Neuanlage ober Berlegung seines Geschäftes dafür Sorge zu tragen, daß die Nachbarsschaft durch den sich beim Schmelzen des Rohtalgs entwickelnden Geruch nicht belästigt werde.

Die bekannte Eisengießerei, Maschinen- und Dampstesselsabrik von C. E. Rost & Co. in Dresden hat zum Ausschmelzen des Rohtalgs besondere hermetisch verschlossene Apparate construirt, welche allen an derartige Apparate gestellten Ansorderungen vollständig genügen. Unsere Figur 23 zeigt einen Talgschmelz-Apparat mit directem Feuer.

Derselbe besteht aus einem Kessel von 1 Meter Höhe 0.80 Meter Durchmesser und faßt 500 Kilo = 1000 Pfund Das ungefähre Gewicht beträgt 550 Kilo.

Diese Apparate sind in sechs verschiedenen Größen, und zwar bis zu 1.90 Meter Höhe und 1.50 Meter Durchmesser, 3000 Kilo Inhalt und mit einem Gewichte von 1600 Kilo vorhanden.

Diese Talgschmelz-Apparate werden vollständig armirt geliefert, und zwar besteht die Armatur aus folgenden Theilen: Oben am Deckel befindet sich die hermetisch verschließbare Füll- und Mannlochöffnung, in welche das zum Schmelzen und zur Entwickelung des Dampfes ersorderliche Wasser und ber Rohtalg gebracht wird. An der einen Seite befindet sich das Sicherheitsventil, während an der entgegengesetzen Seite ein Federmanometer mit Hahn, und ein Dunstadzugshahn nebst Rohr, angebracht ist.

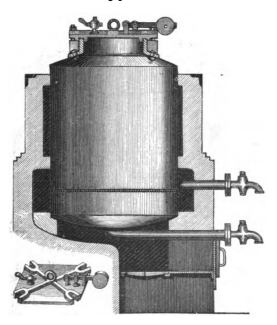
Der unten am Boden des Apparates befindliche Hahn bient zum Ablassen des Talgs und Wassers.

Das den Apparat umgebende Mauerwerk stellt die Feuerungsgernitur und Ginmauerungszeichnung vor.

#### Reuer Galgidmelg-Apparat.

Dieser nachstehend beschriebene Talgschmelz-Apparat, welcher sich durch seine Einsachheit ganz besonders auszeichnet, hat sich, wie die praktischen Ersahrungen nachweisen, gut bewährt.





Er besteht (Fig. 24) aus einem Kessel von 1.2 Meter Höhe und 1 Meter Durchmesser, welcher 700 Kilo = 1400 Pfund Rohtalg faßt. Oben ist dieser Kessel mit einem dampsdicht schließenden Mannbeckel armirt, der ein Sicherheits: und ein Dampfablasventil trägt.

Die Construction dieses Deckels wird durch die beisgegebene Ansichtszeichnung noch näher erläutert.

In den unteren Theil des Keffels ist ein doppelter durchlöcherter Boden eingeset, welcher in dem Kessel zwei Abtheilungen bildet; eine obere zur Aufnahme des Talgs, und eine untere zur Aufnahme des behufs der Schmelzung zu verdampfenden Wassers. Am Boden beider Abtheilungen

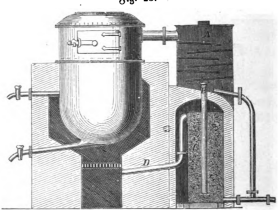


Fig. 25.

befinden sich Röhren mit Hähnen zum Ablassen des gesichmolzenen Talgs und des Wassers.

Der Rohtalg wird, wie er vom Fleischer geliefert wird, ohne vorher zerkleinert zu werden, aufgegeben und mittelst Dampfes von 3 bis 3½ Atmosphären geschmolzen.

Der vorbeschriebene Apparat besitzt neben ber bereits erwähnten Einfachheit die Bortheile, daß er ohne große Kosten beschafft werden kann, wenig Raum einnimmt und den nöthigen Damps selbst erzeugt, daher auch für kleine Geschäfte zu empsehlen ist.

Dr. Bohl hat durch eine sehr einfache Vorrichtung einen Talgschmelz-Apparat construirt, welcher verdient allgemein bestannt zu werden.

Derselbe leitet nämlich, wie die Figur 25 zeigt, die in bem oben geschloffenen Keffel aufsteigenden Gase durch ein Rohr in das Gefäß A, wo sie über mit Kalfhydrat bestreute Platten streichen, welches die setten Säuren bindet.

Das Gefäß A verlassen sie hierauf durch ein Rohr B, welches in einen mit Coaks gefüllten Cylinder C führt, und hier werden ihnen die noch vorhandenen flüchtigen Basen genommen. Die Coaks sind während des Gebrauchs mit verstünnter Schwefelsäure zu befeuchten. Nachdem die Gase biesen Weg passirt haben, sind sie fast vollkommen geruchlos und können ins Freie oder durch das Rohr D noch über das unter dem Kessel befindliche Feuer geleitet werden.

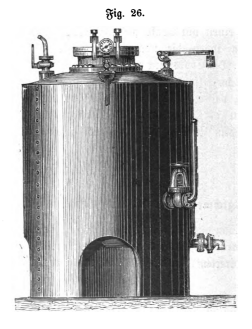
#### Talgidmelg-Apparat mit directem Dampf.

Wie man aus den Figuren 26 und 27 ersieht, kann man diesen Apparat an jeden beliebigen Ort aufstellen, weil selbiger nicht mit directem Feuer, sondern mit directem Dampf gesheizt wird.

Dieser Apparat kann in verschiedenen Größen und von verschiedenem Rauminhalt geliesert werden, und zwar von 1 Meter Höhe 0.80 Meter Durchmesser, und 500 Kilo Inhalt an bis 1.90 Meter Höhe, 1.50 Meter Durchmesser und 3000 Kilo Inhalt.

Diese Apparate werden für den vollen Kesselbampfdruck, beziehungsweise für 3 Atmosphären Betriebsüberdruck conftruirt und von den Rost'schen Werken vor dem Bersandt probirt. Man hat nur nöthig ber Firma ben concessionirten Resseldampfbruck aufzugeben. Die Armatur dieser Dampfsichmelz-Apparate, welche vollständig armirt geliefert werden, besteht aus folgenden Theilen:

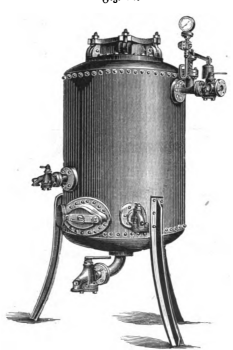
Oben befindet sich die hermetisch verschließbare Fülls und Mannlochöffnung, in welche der zerkleinerte Rohtalg



gebracht und dann verschlossen wird. An der linken Seite befindet sich das Dampseintrittsventil. In der Mitte am Mannloch ist das Federmanometer mit Hahn, rechts das Sicherheitsventil, und an der Seite des Apparates der Dunstsatzugshahn nebst Rohr angebracht.

Zum Ablassen des Wassers und des Talgs dient der am Boden des Apparates angebrachte Ablashahn.

Fig. 27.



Der ganze Apparat ist mit einer Bärmeschutzmasse eins gehüllt und mit einem Blechmantel umgeben.

Die Firma C. E. Rost & Co. in Oresben und Wilh. Riovir in Offenbach a. M. liefern, wie schon erwähnt biefe Talgschmelz-Apparate.

#### Gelausblafe-Apparat.

Die nachstehende Abbildung stellt einen Ausblase-Apparat bar (Fig. 28).

Das Faß A wird auf einen starken Bock B, welcher sich gewöhnlich im Hofe an der Mauer befindet, vermittelst einer Schrotleiter aufgelegt. Das Spundloch des Fasses wird geöffnet und mit einem starken Bohrer eine etwa 6 bis 8

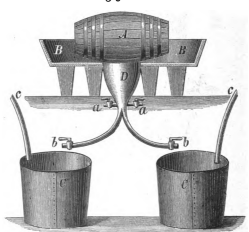


Fig. 28.

Boll lange Deffnung in das Fett oder Del, welches ausgeblasen werden soll, gebohrt, hierauf schraubt man ein
Dampfrohr, welches in unserer Figur nicht fichtbar ist,
an, welches circa 6 bis 8 Zoll tief in das Faß hineinreicht;
unter das Spundloch hängt man eine trichterartige Vorrichtung
D, welche sich in zwei Rohre verläuft, und mit zwei Hähnen
a a abgesperrt werden kann. Diese Rohre gehen durch die
Wand und sind am Ende wiederum mit Hähnen versehen.

Die Delbehälter CC können ebenfogut von Holz als von Gifen sein. Dieselben können so aufgestellt werden, daß sie halb in der Erde und halb über der Erde, vielleicht in Brufthöhe, stehen.

Wenn man den Dampfhahn, welcher in das auszublassende Faß geht, öffnet, so schmilzt der einströmende Dampf das sich in unmittelbarer Nähe befindliche Del und läuft durch erwähnten Trichter D in das Nohr und bei b in das Delreservoir. Auf unserer Zeichnung haben wir zwei Delsbehälter, und ist der eine zum Palmfernöl, der andere zum Palmöl 2c. bestimmt. Die Dampfrohre c c sind zum Answärmen der Dele und Fette bestimmt.

Im Fall man ben Dampf von der Maschine oder Retourdampf von der Heizung, überhaupt schwachen Dampf, benutzt, so daß man viel Wasser mit hereinbekommt, so pumpt man das Wasser mit einer kleinen Pumpe aus.

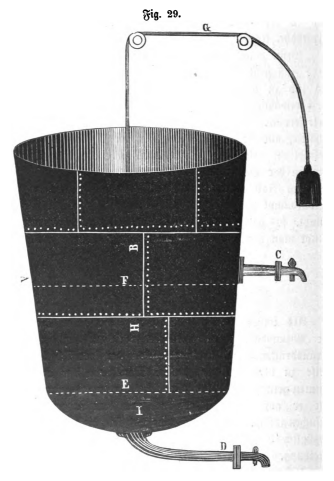
#### Berbefferter Sangenäscher.

Als im Jahre 1865 Schreiber dieses seine Siedekessel mit Abzugshähnen und Röhren versehen ließ, um das Herausdrücken der Unterlaugen von der specifisch leichteren Seise zu bewerkstelligen, welche Einrichtung ihm auch vollkommen gelungen ist, und viele Nachahmungen gesunden hat, kam er auf die Jdee, es auch mit dem Laugenäscher zu versuchen (Fig. 29). Auch hier hat sich diese Verbesserung vorzüglich bewährt. Wir geben im Nachstehenden die Besschreibung.

A stellt ben Laugenäscher vor.

Der obere Raum B, welcher mit Waffer gefüllt wird, fteht über bem gewöhnlichen Niveau bes Kalkstandes F. Das

#### Ablagrohr C über dem Ralkniveauftande dient zum Ablaffen



des ersten Abzugs der concentrirten Lauge. Das Ablagrohr D mit Hahn dient dazu, um die durch den oberen Druck des Wassers specifisch schwerere Lauge, welche durch den Doppelsboden E durchsickert, abzuziehen. G ist ein Seil, an dessen einem Ende ein hermetisch schließender Deckel von Holz den Zweck hat, den Kalk in dem unteren Theile H nicht aufzurühren. Der untere Raum I zwischen erwähntem Doppelboden E und dem richtigen Boden des Laugen-Apparates wird, damit ein langsames Durchsickern ermöglicht wird und ein etwaiges Durchbrechen des Kalks nicht statssinden kann, mit grobem Kies gefüllt.

Wie aus der Figur ersichtlich ist, ift diese Ersindung für die Seifenfabrikanten von großem Nuten, indem sie ein schnelles Arbeiten ermöglicht und viel Zeit und Geld erspart.

Die Lauge wird burch diefen Apparat viel schneller abgewäffert, als es bei bem bisherigen Berfahren, wie es in allen Siedereien anzutreffen ift, geschieht.

Wenn man die Soda oder Pottasche, sei es durch Damps oder Resselseuer, aufgelöst, respective eingestellt hat, wird der Kalk darin gelöscht, tüchtig durchgearbeitet und wie gewöhnlich einer 6. dis 8stündigen Ruhe überlassen. Wenn sich die Lauge nach dieser Zeit abgesetz hat, so wird der Hahn C, woran sich ein armstarkes Rohr befindet, geöffnet, und die über dem Niveau des gewöhnlichen Kalkstandes abgesetzte klare Lauge vermittelst eines angeschraubten Rohres abgelassen, eventuell in ein beliediges Laugenreservoir absgezogen und weitergeleitet. Man hat nun den Kalk mit der noch darin besindlichen starken Lauge sür sich.

Nun läßt man einen starten Holzbeckel, der in unserer Figur nicht sichtbar ist, und genau, bis auf einen kleisnen Spielraum, in den Laugenäscher paßt, vermittelst des Seiles G, welche über einem an der Decke befestigten Flaschenzug beliebig aufs und abgezogen werden kann, auf den Kalk herab und läßt Wasser darauf laufen. Der Deckel hebt sich

badurch von felbst in die Sohe und schwimmt auf dem Wasser, ohne den Ralt aufzurühren.

Da nun Lauge und Kalk specifisch schwerer wie Wasser sind, so bleibt das oben befindliche Wasser von ersteren vollständig geschieden.

Es besteht nun das Naturgeset, daß der Druck stets nach unten wirkt; wenn man also ein Gefäß mit einer Flüssigkeit füllt und an dem Boden eine Oeffnung oder einen Hahn anbringt, so wird besagte Flüssigkeit durch ihren eigenen Druck herausgetrieben.

Da nun die Lauge ein specifisch schwererer Körper wie Wasser ist, so muß die obere Schicht durch ihren eigenen Druck die untere schwerere Schicht herausdrücken.

Damit nun der Kalk nicht mit fortgerissen werden kann, so ist einige Zoll über dem gewöldten Boden ein Doppels boden E von Sisen, mit kleinen, etwa erbsengroßen Oeffnungen angebracht, und der Zwischenraum I wird mit grobem Kies gefüllt, welcher das Mitsortreißen des Kalks aus dem Wittelsraum H verhindert.

Wenn man also ben unteren Hahn Döffnet, so drückt das Wasser in dem oberen Kaum B auf die Lauge, welche sich in dem Kalke des Mittelraumes H befindet, so zwar, bis die Lauge vollständig aus dem Kalke entsernt und dieser von dem Wasser durchdrungen ist.

Die Operation des Herausdrückens, wie soeben besichrieben, nimmt etwa 10 bis 15 Minuten Zeit in Anspruch.

Man wiederholt diese Operation mehreremale, bis die Lauge auf 0° B. abgewässert ist.

Die mühevolle Arbeit des bisherigen Verfahrens, welche 6 bis 8 Tage in Anspruch nahm, ist, ohne besondere Ansstrengung anzuwenden, an einem Tage beendet.

#### Laugen- und Beifenpumpen.

Bum Entfernen ber Unterlaugen aus ben Rernseifen

und zum Ausschlagen der Seifen bedient man sich in den meisten Fabriken der kupfernen Schapfen (Schöpftellen), vielfach der sogenannten Schöpfeimer, und seit neuerer Zeit der Pumpen.

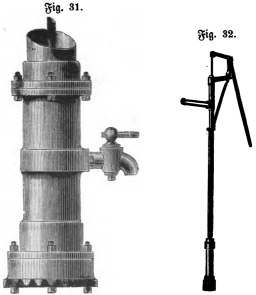
Wir bringen verschiedene Constructionen dieser Pumpen in den Figuren 30, 31 und 32 zur Anschauung.

Figur 30 ist eine foge= nannte Wandpumpe, welche auf ein Brett befestigt ift und an die Wand, in deren Nahe fich die Reffel befinden, vermittelft ftarter Steinschrauben ober Gifenbolgen eingegupft wird. Diese Bumpen find mit Schwungrad und Räder= vorgelege verfehen und gu Band-Maschinenbetrieb und einae= richtet; fie haben einen Rolbendurchmeffer von 100 Milli≠ einen Sub meter und 250 Millimeter. An bem unteren Ende der Bumpe wird bas Saugrohr angeschraubt, und

Fig. 30.

kann dasselbe in einen beliebigen Kessel gelegt werden. Figur 31 veranschaulicht dieselbe Pumpe von der anderen Seite. Figur 32 ift eine Laugenpumpe zum Einstellen in den Siedekessel.

Dieselben sind von 75 bis 100 Millimeter Kolbenburchmeffer, 250 bis 300 Millimeter Hub und in einer Länge von 2000 bis 4000 Millimeter Länge von den



Maschinenfabriken von F. Ringhoffer, Smichow bei Brag, C. E. Rost & Co., Dresden, Wilhelm Rivoir, Offenbach a. M. und Pumpenfabrik Herborn, Nassau, zu beziehen.

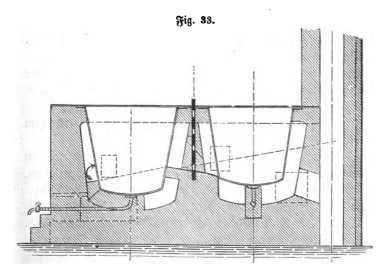
# Resseleinmauerung für Seifenfabrikation.

Α.

Die Kesseleinmauerung für Seisenfabrikation ist nach beistehenden Zeichnungen näher betaillirt und beschrieben, und zwar so, daß eine Feuerung, wenn es erfordert, gleichzeitig zwei Kessel erheizt, worin die Seise gesotten wird (Fig. 33, 34 und 35).

Die Feuerung dieser Defen ist so eingerichtet, daß alle Brennmaterialien, als Steinkohlen, Braunkohlen, Torf, Holz, Sägemehl, Abfälle, Späne, naß oder trocken, verwendet werden können. Da die Feuerwände mit plastischem Dinas-krystall hergestellt werden, so kann fast gar keine Reparatur der Defen selbst vorkommen.

Ferner wird talte Luft zugeleitet, und zwar durch die



beiden, neben der Feuerung liegenden Canäle; ein zweiter unter der Feuerbrücke angebrachter Canal, in welchen ebenfalls von vorn zwei Canäle in den Fuchs einmünden, etwas tiefer als die ersteren liegend, so daß genügende Gase vorhanden sind. Denn nicht die Feuerslamme erhigt die Kessel, sondern die etwas gepreßten heißen Gase sind dazu mit Vortheil zu verwenden, wozu selbige Heizssäche für beide Kessel genügt und zu jeder Zeit regulirt werden können.

Ferner ist die Vorseuerung von allen anderen Feuerungen vorzuziehen, da man erstens durch diese Einrichtung keine Treppe zu steigen hat, um zu heizen, und zweitens die Feuerung in der gleichen Höhe liegt, und der geschweiste und gezogene Fuchs auch sehr guten Zug hat, jedoch noch größere Vortheile bietet diese Vorrichtung durch die zugeführte kalte erwärmte Lust von außen und gleichzeitig mit den heißen Gasen vereinigt. Die Kessel heizen auch die Feuerwände etwas, schützen durch die Lustschicht dazwischen, welche stets circulirt, gegen alle vorhandenen Feuerungen vortheilhafter. Da die alte Construction bei etwas Rückgang des Feuers keine gleichbleibende Hige hinterläßt, aber bei ersterer eine kleine Pressung der Gase nach allen Seiten stattsindet, so wird sehr viel Hige nachgehalten.

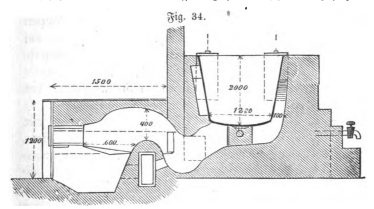
Es tann nur ein kleiner Rückgang des Feuers zum Nachtheil und Zeitverluft des Siedens führen.

Bur Beobachtung des Feuers und der Gase werden mehrere Schaulocher angebracht, sowie Reinigungsthüren, ähnlich der Schornsteinluppen, woselbst man ohne die Feuersthüre zu öffnen und dem Feuer zu schaden, die gleichmäßige Wirfung der Gase zu jeder Zeit beobachten und reguliren kann.

Diese Feuerung kann überall Anwendung finden, bei allen Feuerungsanlage Resseln für Dampf und sonstigen Betrieb, Ofenanlagen 2c.

Der Rost hat eine Fläche (600 Millimeter lang und 400 Millimeter breit) = 0.24 Quadratmeter, und hat der dahinterliegende Fuchs dreiviertelmal 0.24 Quadratmeter Querschnitt = 0.18 Quadratmeter. Die Züge sind alle noch etwas enger und haben an den Seitenwandungen des Kessels 0.10 Quadratmeter Raum; somit entsteht eine kleine Pressung der pro Minute zutretenden 5 Kubikmeter kalten erwärmten Luft in den Zügen. Das Feuer erhält dadurch

einen regelmäßigen Zug und die Gase eine gepreßte Geschwindigkeit; deshalb kann das Feuer schon ziemlich klein sein, und ist hier schon eine Kohlenersparniß. Die vom Feuer berührten Flächen sind aus Chamottesteinen oder plastischem Dinaskrystall hergestellt und 80 Millimeter dick, welches aus einer Art Thonmehl besteht, von gelblicher Farbe und aus mehreren Sorten chemisch zusammengestellt ist, und wird angemacht wie Chamottemehl, längs den Ziegelsteinwänden ausgesetzt und kann im nassen Zustande schon angeheizt



werden, da dieser Krystall sich bei Beißhitze leicht übers

Die Heizfläche beträgt bei biefem Reffel circa Dreiviertel ber äußeren Umfassungswand.

Der Rost hat eine freie Rostfläche von 0·10 Quadrats meter gleich dem Durchgange der zugeführten Luft durch ben Rost.

Derfelbe liegt mit seinem vorberen Ende in einer Höhe von 600 Millimeter und fällt um 100 Millimeter nach hinten.

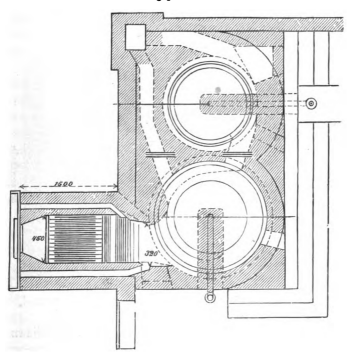
Die Feuerbrücke liegt bort 200 Millimeter höher als ber Rost und fällt von da wieder 450 bis 500 Millimeter bis zum tiefsten Punkt im Fuchs, welcher gleichzeitig von außen zugänglich ist, und die erwärmte Luft von dem Gußekaften aus in die Feuerbrücke einmündet, sowie etwas höher die seitlichen Züge von 200 Millimeter Höhe und 200 Millimeter Breite einmünden.

Das Jundament wird 500 Millimeter tief; jedoch am Vorofen für die Reffel genügen ichon 300 Millimeter. Ferner fonnen in den Borofen zur Haltbarkeit 4 Anker, 2 langenund 2 Quer-Anker von 3/4 Zoll Rundeisen mit Muttern und Unferplatten angebracht werben. Die Reffel ruhen auf bem Mauerwerke feitlich der Reffel, mofelbft der Sauptftut= punkt und ber Ablaß gleichzeitig befestigt ift, bamit basselbe gang von feuerfestem Material umgeben ift und dadurch bas fehr leicht Undichte an diefer Stelle vermieben wird. Das Rohr hat 40 Millimeter im Lichten und ist mit vier Schraubenbolzen befestigt; wie auf ber Reichnung bargeftellt, fann basselbe auch nach vorn ausmunden. Der wichtigste Bunkt bei der Feuerungsanlage ift wohl der Roft mit Feuerbrücke und dem Buge bes Feuers entsprechend gezogener oder geschweifter Fuchs; dadurch erhalt das Feuer einen richtigen Bug. Die meisten Feuerungsanlagen sind kaum genügend eingerichtet, und liegt die Schuld außer oben Erwähntem noch hauptsächlich barin, daß zu wenig Luft gur Berbrennung ba ift, oder, beffer ausgedrückt, feine Luft vorhanden ift, um die Feuergase zu verdünnen, damit felbige alle Feuerflächen mit einer fogenannten Breffung beftreichen muffen.

Der Kamin in ben meisten Anlagen, namentlich in Desterreich-Ungarn, läßt viel zu wünschen übrig. Erstens soll ber Fuchs in ben Kaminen nie ganz unten münden, sondern

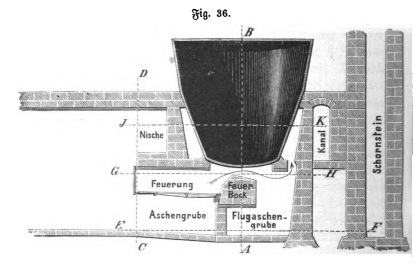
immer 300 bis 500 Millimeter höher und gleichzeitig mit einem Einsteigeloche, ober einer Thure, welche noch extra versmauert ist, versehen sein.





Ferner ist bei solchen Anlagen ein ziemlich hoher Kamin zu empfehlen, welcher gleiche Höhe mit den nächststehenden Häusern hat, und zwar mindestens 4 bis 5 Meter, wenn nicht durchaus gemauert und 8 bis 9 Meter Blechkamin, mit einem Deckel oben, welcher von unten regulirt werden kann, damit keine falsche Luft bei Außerbetriebsetzung im Ramine und Feuerungszügen eirculirt, da diese Luft schädlich ift und beim Anmachen des Feuers zuerst verdrängt sein muß.

Der Kamin erhält eine Lichtenweite  $= \frac{3}{5}$  ber freien Rostfläche  $= \frac{3}{5} \times 0.10 = 0.060$  und 210 Millimeter. Für die Ausmündung unten 40 bis 60 Millimeter weiter.



B.

Für jeden Seifenfabrikanten ist außer der praktischen Anlage der Fabrik, die praktische Einmauerung der Siedeskessell von größter Bichtigkeit.

Der vorherige Artikel hat biesen Gegenstand bilblich sowohl, als auch schriftlich und babei aussührlich behandelt, weshalb wir uns bei bieser neuen Kesselanlage kurz fassen können, zumal, da schon die Figuren eine genaue Besichreibung geben. (Fig. 36, 37, 38, 39, 40 und 41).

Diese neue Resselanlage ist nur für einen Ressel zu heizen bestimmt; auch hier ist die Fenerung vor dem Ressel angebracht. Daß diese Vorsenerung der gewöhnlichen, bisher

üblichen Feuerung vorzuziehen ist, ist längst bekannt und bedarf keines weisteren Referats.

Diese Bor: feuerungen bei Gei= fenkeffeln bemahren sich vorzüglich, und zwar aus fol= genden Gründen: Die Büge brauchen bei täglichem Bebrauche höchstens ein= bis zweimal im Jahre gereinigt zu werben, weil die Flugasche, nachdem fie den Feuerbock (Keuerberg) be= rührt hat, in eine besondere Grube fällt. Ferner mird der Reffelboden geschont, weil die

Flamme unter dem=

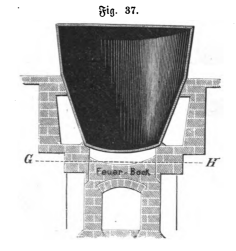
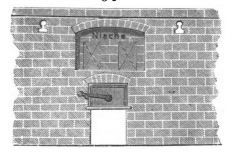


Fig. 38.



felben hinftreicht, seinen Weg durch den Zug um ben Reffel berum nimmt, um dann durch den Canal in den Schornstein geführt zu werden.

Fig. 39

Bierbei fei bemerkt, daß die Rieten des Reffels durch bas Feuer nicht bespielt werden durfen, sondern es muffen Fig. 40.

Flugaschen-Fewerung Aschengrube grube

Fig. 41.

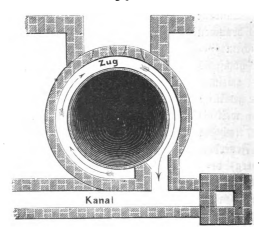


Fig. 42.

biefelben vielmehr, wie ans der Figur ersichtlich ift, mit Mauerwerf umgeben fein.

Außerdem wird noch der Vortheil gewonnen, daß die Feuerung jederzeit reparirt, oder neu gemacht werden kann, ohne daß der Ressel herausgenommen zu werden braucht, weil das Mauerwerk, worauf derselbe ruht, nie schlecht werden kann.

Den größten Vortheil, ben biese Vorfeuerung bem bisherigen alten Versahren gegenüber gewährt, ist entschieden ber, daß man mit jedem Feuerungsmaterial die größte Hige erzielen kann, indem die zugeführte kalte Luft von außen gleichzeitig mit den heißen Gasen vereinigt wird und die Hige beliebig regulirt werden kann.

Der beigegebene Maßstab ermöglicht jedem Seifenfabrikanten die Feuerungsanlage, welche sich natürlich nach Größe des Keffels richtet, dem Maurer selbst anzugeben, eventuell kann sich derselbe ganz genau nach diesen Angaben richten.

#### Siedekeffel mit Dampfheizung.

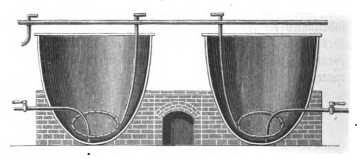
Bei einer neuen Anlage einer Seifenfabrik muß man sein Augenmerk hauptsächlich auf die Siedekeffel richten.

Wenn man diese neu anschafft, man also die Wahl hat, Größe, Form 2c. selbst zu bestimmen, so ist es nöthig, oder von großem Bortheil für den Seisensadrikanten, wenn dieselben nicht zu klein sind, d. h. genug Steigeraum haben, um das zu siedende Quantum Seise bequem absieden zu können. — Will man z. B. 40 Centner Cschwegerseise darin absieden, so muß der Kessel so groß sein, daß er 60 Centner Wasser hält. Ferner ist es zweckmäßig, wenn die Form derselben konisch, also der obere Durchmesser etwas weiter als die Tiese desselben ist.

Hat 3. B. der obere Durchmeffer 8 Fuß Weite im Lichten, so darf die Tiefe nach der Mitte des Bodens gerechnet nur 61/2 Fuß haben.

Es ist von großem Bortheil, wenn die Kessel so einsgemauert sind, daß sie über dem Niveau der Erdoberstäche in Brusthöhe herausragen. Es ist dadurch für den Arbeiter das Arbeiten außerordentlich erleichtert; das Ansetzen, Aussschlagen, Auspumpen der Seise 2c. erfordert weniger Zeit und strengt den Körper nicht an.

Fig. 43.



Wenn man keine Pumpe zum Laugen-Auspumpen benutzen will, so lasse man ein Abzugsrohr mit Hahn ansbringen. Das Kohr nebst Hahn kann beliebig stark sein, etwa 2 Zoll bis  $2^1/2$  Zoll  $=4^1/2$  bis 6 Centimeter innere Weite. — Das Kohr, welches von Gußeisen (Gasrohr) sein kann, muß, wo es durch den Zugcanal geht, mit hartgebrannten Steinen ummauert sein, damit es nicht vom directen Feuer umspielt wird und verbrennen, oder undicht werden kann. Der Hahn kann ein gewöhnlicher Locomobilenshahn sein, welchen man öffnet, wenn man die Lauge ablassen will und schließt, wenn sich Kern zeigt (Fig. 43).

Die Figur stellt zwei nebeneinanderstehende Siedetessel vor, welche mit diesem eben beschriebenen Abzugsrohre und mit Hähnen versehen sind. Außerdem sind beide mit Dampsheizung versehen. Diese Dampsrohre mussen von Kupfer sein, und zwar circa 1½ Zoll inneren Durchmesser haben und gehen vom Hauptrohre ab, an der Wand der Ressel nach dem Boden, wo sie in eine sogenannte Schlange einmünden, welche, ebenfalls von Kupfer, rings am Boden herum geht und mit kleinen, etwa erbsengroßen Oeffnungen versehen ist.

Diese Schlange, welche man in der Regel vor dem Sieden einlegt, wird mit einer Rundschraube (Berliner), von Metall bestehend, an das Siederohr angeschraubt.

Durch diese kleinen Deffnungen geht der Dampf und bewirkt ein egales, ruhiges und gleichmäßiges Sieden, so zwar, daß die Seife ebenso rundherum im Ressel siedet, als wie das Resselseuer wirkt. Zwischen beiden Kesseln ist die Feuerungsanlage.

#### Dampfüberfigungs-Apparat.

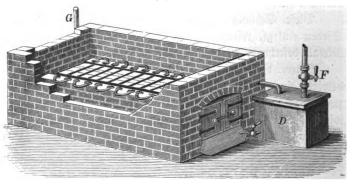
Wie man aus unserer Figur ersehen kann, geht ber Dampf, sobalb er ben Dampftessel verlassen hat, burch bas Rohr F in ben eisernen Kasten (Wasserkasten) D.

Derselbe ist mit einem Rohre mit Hahn dicht am Boben versehen. In diesem Kasten setzt der Dampf das Condenssationswasser ab, welches durch das erwähnte Rohr absließt. Das oben angebrachte Rohr dient dazu, den Dampf in eine gußeiserne Schlange, welche mit Muffen ganz dampsbicht verschlossen ist, zu leiten (Fig. 44).

Diese Rohre sind 2 Zoll in lichter Weite und circa 3 Fuß lang, so bag 12 Stuck Rohre circa 36 Fuß bis

40 Fuß lang sein können. Zur Herstellung ber Berbichtung, respective luftbichter Berbindung, benutzt man Rupfer und verbichtet die Rohre gut. Dieselben müssen ähnlich wie die Gasrohre mit Gewinden versehen sein. Dieses Schlangenrohr kommt etwa 3 Zoll über den Rost zu liegen, es muß aber sefte Unterlage, besonders an den Berbindungen haben und womöglich an den Biegungen etwas mit Mauerwerk verssehen sein, damit der Dampf nicht durchbrechen kann.





Man bedient sich hierzu, wie zum ganzen Feuerungs= herd, feuerfester Chamottesteine, wodurch die Ueberhitungs= schlange einen besseren Halt erhält und mit welchem sie über= mauert sind.

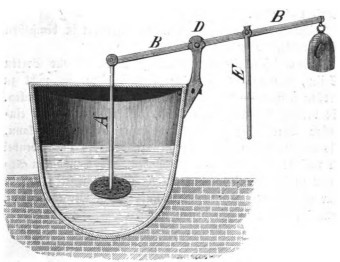
Der Roft unter dem Ofen muß auf Walzen ruhen, so daß man selbigen, wenn kein Feuer mehr gebraucht wird, beliebig herausziehen kann. Mit dem Feuer, welches unter den Rohren, respective der Ueberhitzungsschlange hinzieht, kann man noch einen Kessel heizen oder erwärmen.

#### Siedekeffel mit Krud-Apparat.

Unsere Figur 45 stellt einen Siedeteffel mit Rrud-

Dieser Rrud-Apparat, gang von Gifen conftruirt, hat bie Form einer beweglichen Rrude, wie man sie im fleineren





Magstabe von schwächerer Construction in den meisten Seifen- fabriten antrifft.

Der ganze Apparat besteht aus fünf Theilen, nämlich A, ber eigentlichen Krücke selbst nebst Zugstange, welche in zwei Hälften, die mit Charnierbändern zusammenhängen, auf- und zugeklappt werden können, bestehen, aber ein Ganzes bilben und mit kleinen Deffnungen versehen sind. B veranschaulicht die Schwungstange, welche an dem einen Ende vermittelst Charnier an dem oberen Theil der Krückzugstange angebracht,

während am äußersten Ende ein Gewichtsstein (1/2 Centner) angehängt ist, damit mehr Schwung herauskommt, wenn man die Seife herauftruckt.

Das Achsstück D bient bazu, um die Schwungstange einzulegen und ist am oberen Rande des Kessels mittelst starker Schrauben befestigt. An der Zugstange E wird gezogen, der Theil hinter D geht nach unten und der vordere Theil nach oben.

Unfere Abbildung zeigt den Krüd-Apparat in demfelben Augenblide, wo er zur Hälfte aufgezogen ift.

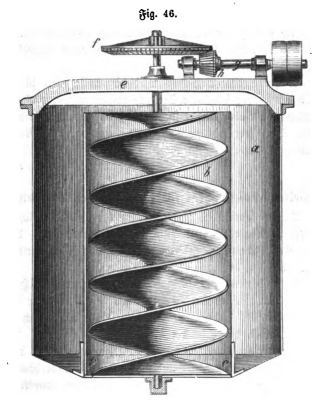
Mit diesem einsachen Apparate lassen sich alle Sorten Seisen, namentlich hochgefüllte Schmierseisen, in nicht zu großen Kesseln — mit der größten Leichtigkeit durchkrücken. Es versteht sich wohl von selbst, daß man mit dieser einssachen Vorrichtung die Füllung besser durcharbeiten kann, als es mit gewöhnlichem Handrücken der Fall ist. Nebenbei ist noch der Vortheil dabei verbunden, das man diesen Apparat zu jedem Kessel benutzen kann und bei tieseren Kesseln nur eine längere Krückstange angebracht zu werden braucht, was sehr leicht zu bewerkstelligen ist.

#### Meuer, amerikanischer Rühr-Apparat.

In Amerika, woselbst die Seifenfabrikation im großartigen Stile betrieben wird und aus einem oft 2 bis 3 stockhohen riesigen Siedekessel 3 bis 4 verschiedene Seisensorten fabricirt, respective mit Marmorstaub, Kartoffelmehl, Wasserglas 2c. gefüllt werden, benutt man Rührwerke, welche mit Dampskraft betrieben werden (Fig. 46).

Die Conftruction eines solchen Rühr-Apparates, welche sich vorzüglich bewährt, ift aus unserer Figur deutlich

ersichtlich. In einem eisernen Chlinder a von circa 4 Fuß Durchmesser und berselben Sohe, welcher unten mit einer eisernen, verschließbaren Ausflußöffnung versehen ist, ift



ein zweiter Cylinder b von circa 21/2 Fuß Durchmesser placirt, welcher jedoch nicht ganz bis auf ben Boben reicht, sondern auf 4 bis 5 Zoll hohen Füßen c steht. In diesem letteren Chlinder rotirt eine Schnecke d, deren unterer Zapfen

in einem Sprunglager läuft. Oben enbet sie bagegen in einem Bellstück, welches, wie ersichtlich, in einem auf der Traverse e befindlichen Halblager läuft und das konische Triebrad f trägt. Letteres steht mit einem kleineren, auf die Borgelagewelle g gekeilten Getriebe h in Eingriff.

In der Figur ist Elementarbetrieb angenommen. Für Handbetrieb laffen sich die Riemenscheiben durch Kurbel und Schwungrad ersetzen.

Während des Betriebes wird die Seife durch die dicht unten am Boden streifende Schnecke aufgenommen, nach oben befördert, fällt aber wieder in den äußeren Cylinder und setzt dieses Spiel fort, dis sie nach Berlauf von circa 10 Minuten so innig als möglich gemengt ist.

#### Seifenkruck-Apparat für Rleine Seifenfiedereien.

Diesen einsachen Apparat, welcher hauptsächlich für kleinere Seifenfabrikanten zum Rruden ber Seife bient, kann jeder Zimmerer, ja jeder Seifensieder selbst herstellen (Fig. 47).

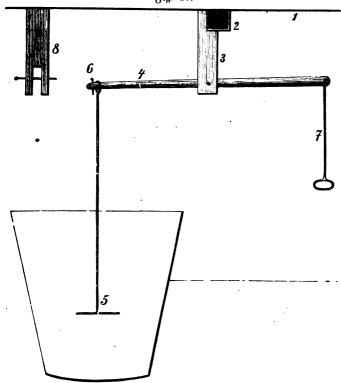
Man bedient sich hierzu eines gleicharmigen Hebels (Wagebalkens), einer Stange von etwa 10 Centimeter Dicke und 2·5 bis 3·5 Meter Länge. Die Länge richtet sich nach ber Oertlichkeit ber Siederei.

Man befestigt nämlich an der Decke, womöglich an einem hervorstehenden Tragebalken und von der Decke niederhängend, eine Gabel von starkem Holze, circa  $^{1}/_{2}$  Meter vom Resselzrande in die Höhe oder gerade über denselben bei weiten Resseln und befestigt den Wagebalken darin beweglich durch ein einsaches durchgesteckes Stuck Rundeisen.

Die Länge des Balfens wird badurch bestimmt, daß er von ber Mitte des Keffels bis zur Gabel und von da etwa

noch reichlich fo lang ift, daß alfo der Theil, woran man zieht, eher noch etwas länger ift.

Der Achspunkt ber Gabel richtet fich nach ber Höhe bes



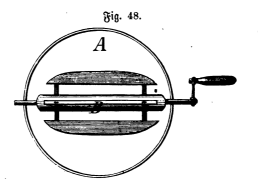
Hubes, den die Krücke machen foll, und muß bennach gerade halb so weit von der Decke entfernt sein, als die Krücke Hub haben soll. Hierbei sei bemerkt, daß die Krücke nicht ganz den Boden des Kessels berühren, auch sich nicht über die Seifenmasse erheben darf.

Die Bahlen ber Beichnung erklären fich von felbst:

- 1. Die Dede. 2. Borftehender Tragbalten im Querschnitt.
- 3. Die Gabel von Solz. 4. Bagebalten. 5. Giferne Rrude.
- 6. Borfteder bazu. 7. Zugstange. 8. Gabel mit Achse von der Seite gesehen.

#### Seifenwehr-Apparat mit Sandbetrieb.

Dieser einfach construirte Apparat dient zum Wehren ber Seife, um bas Uebersteigen berselben aus dem Reffel zu



verhindern. Der Apparat besteht im Wesentlichen aus einer hölzernen Walze B; je nach Größe und Umfang des Kessels sind vier hölzerne Flügel daran befestigt.

Durch die Mitte der Balze geht eine eiserne runde Stange, welche auf beiden Seiten des Kesselrandes in eisernen Tagern läuft und an der Kurbel viereckig (A) geschmiedet ist (Fig. 48).

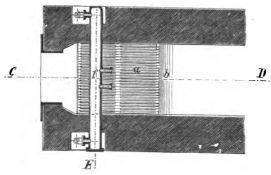
Wenn man die Aurbel in Bewegung fest, so breht fich ber ganze Apparat, und die Flügel schlagen die oben siedende Seife gleichmäßig herunter. Es tann noch so start gefeuert werben, und wenn brei Mann bie Seife nicht erwehren können, mit biesem einsachen Apparate tann es ein einziger Mann thun.

In Fabriten, woselbst Dampfbetrieb ist, werben selbste verständlich biese Apparate mit Dampffraft betrieben.

Jeber gewöhnliche Zimmermann kann biesen einsachen Hilfsapparat anfertigen, und kann man benselben auf versichiebenen Kessel verwenden. In keiner Fabrik sollte ein solcher Apparat fehlen.

# Absolnte, rauchfreie Verbrennung bei Jenerungsanlagen jeder Art als: Siedekessel, Dampskessel etc.

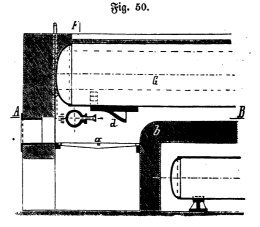
An Feuerungsanlagen jeder Art die Anwendung eiserner Eindeckungen der Verbrennungsräume oder die Anwendung Fig. 49.



passender Sisenkörper (Stäbe 2c.) im Innern berselben, welche Decken oder Körper aus Gisen beim Betriebe der Feuerung glühend werden und so die Zersetzung des über sie geleiteten Wasserdampfes bewirken, zu dem Zwecke, mittelst bes so freiwerdenden Wasserstoffes eine vollständige Rauch-verzehrung herbeizuführen, ist eine rauchverzehrende Feuerung,

bie neu und Gegenstand eines Patentes bes Hofseifenfabrikanten Herrn Hermann Buttner in Coburg ist, nothwendig.

Der Erfinder geht hierbei von der Thatsache aus, daß, wenn man Wasserdampf über glühende Eisenplatten leitet, Wasserstoff frei wird, welcher bei seiner Verbrennung eine außerordentlich hohe Temperatur entwickelt, und deckt, um diese hohe Temperatur zur möglichst vollständigen Verbrennung

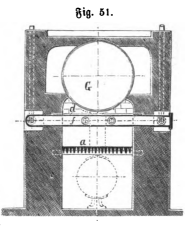


von Rauch oder Ruß auszunuten, den Verbrennungsraum bei Siedes und Dampstesseln und anderen Feuerungsanlagen entweder ganz mit Eisen ein, über welches er nachher im glühenden Zustande Wasserbamps hinwegstreichen läßt, oder er ordnet andere passend geformte Körper von Eisen innershalb des Verbrennungsraumes derart an, daß dieselben im glühenden Zustande zur Bildung von Wasserstoff in oben angegebener Weise und zu dem beabsichtigten Zwecke dienen können. In Fig. 49, 50, 51 ist zur Veranschaulichung des Versahrens eine Kesselanlage mit Unterseuerung dargestellt.

Fig. 49 ist ein Längenschnitt nach C bis. D; Fig. 50 ist ein Horizontalschnitt nach A bis B; Fig. 51 ist ein Bersticalabschnitt nach E bis F.

Oberhalb bes Rostes a und vor der Feuerbrücke bist hier dicht unter dem Ressel G der gußeiserne Körper dangeordnet; ber zwischen letzterem und dem Ressel entstandene Raum wird mit seuersesten Steinen derart ausgesetzt, daß die Feuergase ihren Weg nicht zwischen Körper d und der unteren Resselwand nehmen können. Sobald nach Ingang-

fetung bes Reffels ber Rörper d glühend gc= worden ift, werden burch das Rohr F Wafferdämpfe über benfelben geleitet : es wird Wafferstoff frei und biefer vermenat fich bei feiner Berbrennung mit ben auf ben Feuerungeroft unverbrannt gebliebenen Gafen und bem abgiehenden Rauch und bewirkt vollständige eine Ber= brennung berfelben. Es



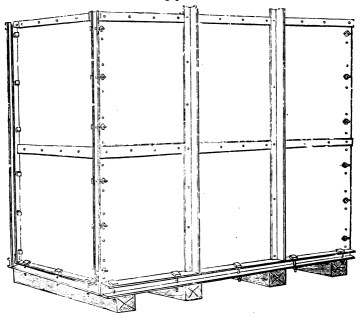
ift klar, daß diese Anordnung für jede einzelne Feuerungsanlage modificirt werden kann, auch ist es ganz gleichgiltig, ob der nöthige Dampf in besonderen Entwicklern gebildet wird, oder ob der Abdampf von Maschinenanlagen hiefür zur Berswendung kommt. Bei Stubenöfen z. B. wird man sich vortheilhaft dadurch helsen können, daß man zu beiden Seiten der Feuerung Kessel zur Aufnahme von Wasser anordnet, welche mit Austrittsöffnungen für den darin gebildeten Dampf nach der Feuerseite zu versehen sind und daß man, wie oben

beschrieben, ben Feuerungsraum mit Gifen einbedt, ober mit Gifenstäben burchzieht, welche, glühend gemacht, bazu bienen, ben Wasserstoff frei werben zu lassen.

Der Patentinhaber, Herr Hoffeisenfabrikant Hermann Buttner in Coburg, ist auf Bunsch gern bereit, nähere Mittheilungen hierüber zu geben.

#### Eiserne Seifenformen.

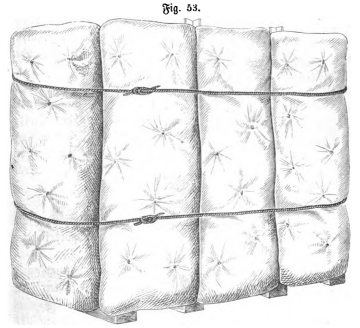
Dieselben sind aus starkem Gisenbleche gefertigt, welches außenseitlich durch Winkeleisen, Flacheisen, Berstrebungen von Fig. 52.



T-Gifen 2c. gut versteift ift, so daß ein Ausbauchen ber Seiten nicht stattfinden fann.

Die Verbindung der Seiten untereinander und mit dem Boden wird durch kurze Schraubenbolzen hergestellt, und stehen die Kanten der Seiten in eingehobelten Ruten, so daß ein vollkommen dichter Verschluß erreicht wird.

Alle Theile ber Form bestehen aus Schmiedeeisen und Gisenblech, und wird durchaus fein Gußeisen angewendet.

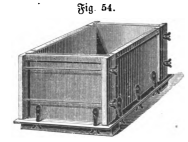


Um die Seife, wenn nöthig, 3. B. der Marmorbildung wegen, längere Zeit in der Form heiß zu halten, wird eine Umhüllung aus mit Heede gestopften Matraten von ungefähr 10 Centimeter Dicke angewendet, die oben am Kande der Form einsach mittelst Haken besestigt und unten und mitten durch Leinen zusammengehalten wird. Eine solche Umhüllung

erfüllt den Zweck bes Warmhaltens beffer, als jede Solzbekleidung.

Zum Zwecke einer schnelleren oder langsameren Abfühlung der Seife kann die Umhüllung nach Belieben jederzeit ganz oder theilweise entfernt werden, selbstverständlich auch ganz unbenutt bleiben.

Bor ben aus Solz mit Gifenblechbeschlag gefertigten



Sisenblechbeschlag gefertigten Formen mit Einsetelappen haben diese eisernen Formen (Fig. 52 und 53) folgende wichtige Vorzüge:

1. sind sie dauerhafter und der Abnutzung nicht unterworfen — bei den Holzformen mit Eisenblechbeschlag wirkt nämlich die Hitze der

Seife ungleichartig auf bas Sifen und auf bas Holz, wodurch bie Formen felbst leiden —;

- 2. nehmen fie wenig Raum ein;
- 3. sind sie viel leichter, wodurch dem Empfänger an Frachtauslagen erspart wird, und ist der Transport in der Fabrik selbst ein viel bequemerer;
- 4. hat man es wegen ber Matragenumhüllung ganz in feiner Gewalt, in welchem Dage bie Seife abtühlen foll,
  - 5. find fie billiger;
- 6. fällt ein Verkitten oder Verstreichen der Kanten vor der Füllung gänzlich weg.

### Seifenziegel-Soneidemaschine.

Diese Maschine ist aus Gifen und gutem Holze gefertigt. Sie bient zum Riegelschneiben und schneibet Fällstücke einer

zulässigen Größe von 380 Millimeter Höhe, 1000 Millimeter Breite — im Falle auch noch breiter und beliebiger Länge. Es können beliebig verschiedene Riegessorten geschnitten werden, da die Maschine mit zwei verstellbaren Universalrahmen versehen ist, mit Rahmen also, deren Drähte sich in jede beliebige genaue Entfernung voneinander bringen lassen, so daß jede beliebige Riegelsorte zu schneiden ist.

Beide Universalrahmen sind nur mit senkrechten Drähten bespannt und in der Construction einander gleich. Die Construction des Rahmens ist im Wesentlichen folgende: zwei starke Holzstücke, durch genügende Eisenverbindung unversänderlich in gleichem Abstande voneinander gehalten, befinden sich einander gegenüber. Auf jedem Holzstücke ist eine mit eingehobelter Nute versehene, eiserne Führungsschiene besestigt, und zwar sind diese Schienen ebenfalls in ganz genau gleichem Abstande voneinander.

Auf diesen Schienen befinden sich die eisernen Kloben g, die leicht verschiebbar sind, und an welchen die Drähte bergestalt befestigt werden, daß immer ein Draht an zwei sich gegensüberliegenden Kloben befestigt ift.

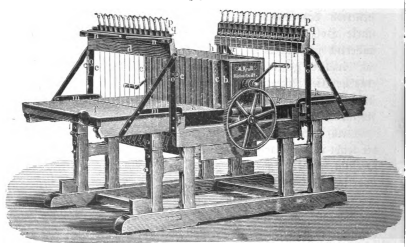
Die Befestigung selbst geschieht badurch, daß die Enden ber Drähte um einen auf bem Ropfe eines jeden Rlobens befindlichen runden Stift gewickelt werden.

Die Stifte sind brehbar und mit einer Sperrradvorrichtung versehen, damit der Stift, und somit der Draht, nicht zurückgehen fann.

Alle Rloben sind ferner mit Spiralfedern p versehen, wodurch erreicht wird, daß die Drähte beim Schneiden nachsgeben und somit, auch bei den härtesten Seisen, nicht reißen können. Vor jeder Führungsschiene ist ein hölzerner, vierseckiger Stab befestigt, in welchem die Entfernungen, d. h. die Breite, respective die Dicke der Riegelsorte, derartig eingefägt

sind, daß immer auf je einer Seite bes viereckigen Stabes eine Eintheilung sich befindet. Die Drähte werden in die Einschnitte dieser Stäbe eingelegt. Das Verstellen des Nahmens besteht also nur im Umwechseln (Umkanten) der Stäbe und im Einlegen der Drähte in die Einschnitte der Stäbe; die Stäbe lassen sich ja, weil an den verschiebbaren Kloben befestigt, beliebig nach den Einschnitten hinschieben.

Fig. 55.



Die Maschine arbeitet nun folgendermaßen:

Das Fällstück, welches bei der zulässigen Höhe von 380 Millimeter eine Breite von 1000 Millimeter haben darf — man läßt am zweckmäßigsten die Breite seiner breitesten Seisenform hierfür maßgebend sein — wird dieser seiner ganzen Breite nach auf den Tisch a gelegt; die dritte Dimension, die Länge, kann beliebig sein, und ist die Riegelslänge (Fig. 55).

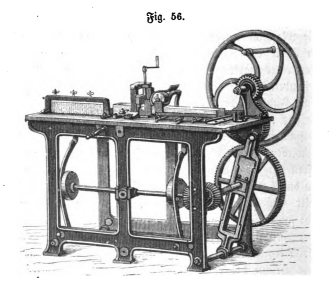
In dieser Lage wird das Fällstück dann mittelst der Kurbel, der Zahnradübersetzung und des Prestopses b, vor dem das Druckbrett e besestigt ist, zunächst durch den ersten, mit senkrechten Drähten e bespannten Rahmen d geschoben und liegt sodann, in lauter genaue und egale Taseln gleicher Dicke geschnitten, auf dem Vordertische f. Von diesem Vordertische werden die Taseln dann abgenommen und wiederum in die Maschine gelegt, diesmal aber auf den mit g bezeichneten Theil des Tisches, und zwar auseinander zu beiden Seiten eines starten Vrettes, welches sich in der Mitte des betreffenden Drucksopses h besindet und die genaue sichere seitliche Kührung der Taseln bilbet.

In unserer Figur ist bieses Führungsbrett leiber nicht sichtbar. In bieser Lage werden dann die Taseln ebensalls wieder vermittelst des Prestopses b 2c. durch den zweiten mit senkrechten Drähten r bespannten Rahmen i geschoben und liegen dann, in lauter egale, genau gleiche und accurate Riegel getheilt, auf dem Bordertische k. Aus der Construction ergiebt sich, daß sich die Drahtentsernungen der beiden Rahmen zu der betreffenden Riegelsorte ergänzen, daß also — soll z. B. Riegelsorte  $40 \times 31$  Millimeter geschnitten werden — die Drähte des einen Rahmens auf 40 Millimeter und die des anderen auf 31 Millimeter Drahtentsernung zu stellen sind.

Ferner ergiebt sich aus bieser Beschreibung von selbst, daß man, wenn man will, mit der Maschine auch nur Tafeln allein schneiden kann.

#### Sobel- und Theilmafdine.

Diese Maschinen schneiden die Seifenriegel auf genaue Länge, hobeln dieselben auf allen vier Seiten rechtwinklig ab und schneiden sie gleichzeitig in die gewünschten Stücke. Man erzielt durch Verwendung dieser Maschinen eine schöne, ver-

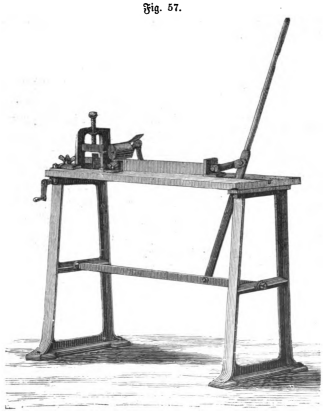


käufliche Waare von beliebig genauem Gewichte, und sollte eine berartige Maschine (Fig. 56) in keiner Seifenfabrik fehlen.

Wie man aus unserer Figur ersicht, sind die Maschinen ganz von Gisen construirt und mit Vorrichtungen versehen, um damit jede Niegelgröße 2c. und Hobelapparat zu verstellen.

#### Seifenriegel-Bobelmafdine.

Diefe Maschinen sind mit einem für alle Riegelgrößen verstellbaren Hobelapparat versehen und bienen dazu, die



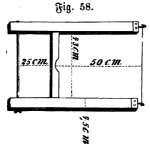
Seifenriegel auf allen vier Seiten rechtwinklig glatt zu hobeln, wodurch fie ein schönes Ansehen und genaues Gewicht erhalten. Diese Maschinen (Fig. 57). find aus Gisen, mit abgehobelten

Tisch= und Winkelflächen versehen, und werden in verschiedenen Größen, und zwar für Seifenriegel bis zu 600 Millimeter Riegellänge, versertigt.

Eine derartige kleine Maschine sollte in keiner Seifensfabrik fehlen. Zu beziehen ist dieselbe von Wilh. Rivoir in Offenbach a. M.

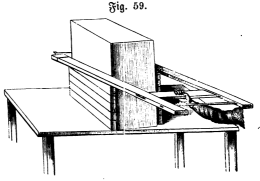
#### Sandmafdine oder Geige.

Gegenwärtig ist wohl fast eine jede Seifenfabrif im



Besitze einer Seifenschneibemasschine. Es giebt jedoch immerhin noch eine bedeutende Zahl kleinerer Fabrikanten, welche selbige nicht haben. Wie oft kommt es in großen Fabriken vor, daß von der Maschine kein Gebrauch gemacht werden kann, wenn es heißt: "Es ist schnell ein Posten extra be-

stellten Schnittes anzufertigen".



Um diesen Uebelftand vollkommen zu beseitigen und auch zu ermöglichen, ohne Schneidemaschine regelmäßige, gleiche Riegel

zu erzielen, bedarf es nur der Beschaffung des abgebildeten Maschinchens (Fig. 58). Dasselbe hat den Namen "Seifenssiedergeige", und ist bei richtiger Anwendung von großem Nuten, leistungsfähiger wie Handbraht, und der Ausfall der Riegel ist wie der durch Maschinenschnitt erzeugte.

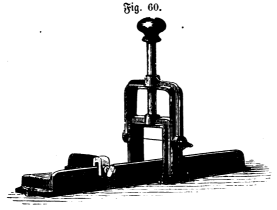
Toilettenseifenfabritanten, welche noch Alles über bie Sand schneiben muffen, wird mit der Beige fehr gedient fein.

Die Herstellung derselben ist mit ganz geringen Rosten verbunden. Das Maschinchen ist ähnlich wie eine Laubsäge (Fig. 59), nur daß dort, wo die Zwingen für die Säge sind, hier schwache eiserne Haken zum Befestigen bes starken Stahlbrahtes kommen.

Die beiden Figuren zeigen die Größe und Berhältnisse der Geige; sie erleichtern dadurch die Herstellung und veranschaulichen gleichzeitig die praktische Anwendung der Handmaschine.

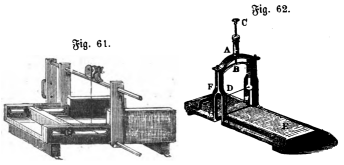
#### Seifenriegel-Theilmafdinen.

Die in Fig. 60, 61 und 62 bilblich dargestellten, kleinen



Maschinen bienen bazu, aus Seifenriegeln Stückhen von beliebiger Größe zu schneiben.

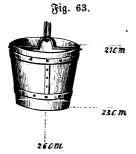
Diese kleinen Bilfsapparate sind für ben Rleinbetrieb



und für den Detailverkauf bestimmt und erfüllen ihren 3weck vollständig.

#### Praktischer Eimerschöpfer.

Wie ein Jeder weiß, ist der am meisten gebrauchte Gegenstand in jeder Fabrik der Schöpfer, der aber leider



in vielen, ja wohl in den meiften Sabrifen ein fehr munder Punkt ift.

Die vielen Mängel und Fehler einzeln aufzuzählen, darauf wollen wir nicht näher eingehen; es wird sie ja ein Jeder selbst wissen. Einen Hauptsehler wollen wir nur erswähnen, welcher bei der meist unspraktischen Construction der heutigen eingeführten Schöpfer der größte ist.

Wenn die herauszubefördernde Seife oder Flüssigfeit sich dem Ende naht, besonders bei großen Kesseln, so ist es in erster Linie der Zeitverluft, in zweiter aber die anstrengende Arbeit des den Kessel ausschöpfenden Arbeiters. Wir haben es selbst mit durchgemacht und können darüber urtheilen.

Unsere Figur 63 zeigt einen gewöhnlichen Eimer, wie er in jeder Haushaltung gebraucht wird, versehen mit einem in Lagern liegenden Henfel zum Befestigen des Schöpferstiels. Ein jeder Klempner fertigt benselben für ein Geringes an, natürlich muß der Eimer etwas fräftiger wie die sonstigen Gebrauchseimer gebaut sein.



Die Figuren 63 und 64 veranschaulichen in etwas humoristischer Weise die Arbeit und Kraftverschwendung mit dem alten Schöpfer und die leichte Arbeit mit dem neuen.

Wir glauben, hier Angeführtes wird am besten bazu beitragen, viele Fabrikanten zu veranlassen, den Schöpfer zur Erleichterung der Arbeiter und der Zeitersparniß wegen in ihrem eigenen Interesse anzuschaffen. Die Borzüge des Eimerschöpfers sind derartig, daß es weiter keiner Empfehlung bedarf.

#### Dampfdoppelkeffel gur Foilettenseifenfabrikation.

Dieser Doppelfessel ist aus Rupfer gefertigt; der innere Ressel blant, verzinnt oder mit reinem Zinn plattirt.

Der mit Umneige-Vorrichtung versehene Kessel (Fig. 66) ruht mittelst seiner Rothgußwellzapfen auf zwei gußeisernen Lagerbocken, die auf einer schweren gußeisernen Fundamentsplatte festgeschraubt sind, daher überall leicht aufstellbar

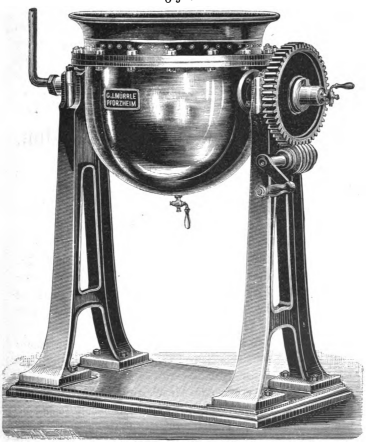


ohne Monteur, nöthigenfalls transportabel. Die Dampfeinsftrömung erfolgt vermittelst einer Stoffbüchseburch die eine Achse, und läßt sich durch Drehung an der Kurbel selbst der schwerfte Ressel ohne Abschrauben der Dampfrohre und unter beständiger Dampfeinströmung spielend leicht umneigen und entleeren.

Der Reffel bleibt in jeder Lage fteben.

Der Hauptvorzug dieses feststehenden Dampfdoppelkessels vor jedem transportablen Dampstochapparate und die

äußerst leichte Handhabung beim Entleeren und Reinigen, Fig. 66.



sowie die Unmöglichkeit einer Beschädigung desselben burch ungeschicktes Personal, führten ihn rasch ein, und überall beswährt er sich als solides, praktisches Utensil.

#### IV.

## Die eigentliche Seifenfabrikation.

#### Die Darstellung der Laugen.

Eine der wichtigsten Operationen in der Seifenfabrikation bildet ohne Zweifel die Darstellung der zum Berseifen der Fette und Dele erforderlichen Aeplaugen.

Obgleich bem praktischen Seifensieber die Ursache bekannt ist, so hält er es bennoch nicht ber Mühe werth, mehr Sorgfalt ober Genauigkeit bei ber Bereitung ber Laugen zu verwenden, welche an sich doch gar keine Schwierigkeiten darbietet.

Leider aber muß der Fabritant diesen Fehler oft schwer bugen, wie manchem Seifenfabritanten aus eigener Erfahrung befannt sein wird.

Wir sagten vorher, daß die Bereitung der Laugen an sich gar keine Schwierigkeiten barbietet, und doch kommt es häufig vor, daß man nicht im richtigen Kalkverhältnisse steht; bald steht man zu hoch, bald zu niedrig im Kalk, wie man in der Regel spricht.

In den meiften Fällen sagt sich der Fabrikant selbst, daß das Miftlingen der Seife an der Beschaffenheit der

Lauge liegt, ohne auf ben richtigen Grund biefes Rathfels zu fommen.

Wie oft hört man sagen: Ich kann nicht begreifen, daß ich zu niedrig im Kalk stehe; ich habe doch 60 Pfund Kalk auf 100 Pfund Soda genommen und stets gute Seisen erhalten. Dann hört man wieder das Gegentheil sagen: Ich möchte nur wissen, woran es liegt, daß die Seise zu hoch im Kalk steht, ich habe doch nur 50 Pfund Kalk auf 100 Pfund Soda, wie immer, genommen, und die Seisen sotten sich immer gut.

Man hört oft, und nicht mit Unrecht, sagen: Ich kann nicht begreifen, daß man zu hoch im Kalk kommen kann, und daß die kleinen unbedeutenden Mengen von Kalk, die etwa in der Lauge aufgelöst sein mögen und auf 1 Kilo kaum 2 dis 3 Gramm, also etwa den hundertsten Theil betragen, eine so gewaltige, nachtheilige Wirkung auf den Verlauf des Seisenbildungsprocesses ausüben können. Und doch ist es so, weil man die Art der Wirkung, oder das Verhalten einer solchen Seife genauer untersucht hat.

Daß sie vom Kalf herrühren muß, begründet sich darauf, daß die Seife durch Zusat von kohlensaurem Alkali in den normalen Zustand übergeführt wurde. Wir finden dies aber meist beim Sieden der Seife selbst, und wenn der Ueberschuß von Aetskalk in der Lauge auch noch so undezdeutend ist, so bedeutend wirkt er an sich selbst auf die Seife. Wan kann hieraus den Schluß ziehen, daß zur Seifensabrikation die Laugen nicht absolut frei von Kohlensäure sein müssen, daß sie vielmehr immer noch Spuren davon enthalten, welche, wie wir gesehen haben, durchaus nicht nachstheilig sind.

Auch tohlensaurer Ralk tann ber Seife nachtheilig sein. Diese Beobachtung haben wir theils indirect gemacht und theils haben wir uns durch absichtlich damit gemachte Bers

suche überzeugt. Selbst verhältnismäßig kleine Mengen kohlensauren Kalks können eine sonst tabellose, schöne Seife total verberben.

So lange die Seife noch im Sieden ist, scheint der kohlensaure Kalk keine besondere Einwirkung auf die Seife zu haben; wenn aber dieselbe abkühlt, so scheinen sich die Berwandtschaften umzukehren, denn es entsteht settsaurer Kalk und kohlensaures Alkali. Ein Theil der Seife scheidet sich als schwammige, wasserhaltige Masse am Boden der Form ab und enthält sehr viel Kalkseife. Wird solche Seife mit Wasser und Alkali behandelt, so entsteht ein klarer Seisenleim, und wenn man diesen mit Salz aussalzt, so scheidet sich der kohlensaure Kalk wieder ab.

Die größte Calamität, die den Seifenfabrikanten beim Sieden der Seifen treffen kann, ist, wenn er zu niedrig im Kalk steht. Die Lauge enthält alsdann einen großen Theil des Alkalis noch im Zustande eines kohlensauren Salzes; sie ist alsdann zur Zerlegung der neutralen Fette, oder zum Berseifen der Fette wenig oder gar nicht geeignet, und man erhält, trotz eines großen Ueberschusses an Lauge, eine unvollkommene Verseifung; die Verseifung dauert lange, giebt eine schlechte Ausbeute und weiche Seife, welche sich nach kurzer Zeit zersett.

Wir könnten viele Beispiele angeben, welche diese Ungaben bestätigen, glauben indessen, unsere Leser damit zu ermüden.

Bei Schmierseifen aus Leinöl empfindet man ein mangelhaftes Kalkverhältniß der Laugen am meisten, denn wenn man wirklich dahin kommt, daß die Seise fertig wird, so bleibt sie entweder weich oder schmierig, oder beides zusgleich, und was die Hauptsache ist, man erhält eine sehr niedrige Ausbeute.

In der Regel rechnet man von 100 Pfund Leinöl 240 Pfund fertige Seifc, ohne alle Füllung, wie Harz, Wasserglas 2c.

Diese Ausbeute erhält man bei normalen Kaltverhältnissen in der Regel; manchmal etwas mehr oder weniger; erhält man aber nur 235, oder gar nur 228 Pfund, so ist dies ein abnormes Berhältniß zu nennen.

Der Kalf, wie er in ber Natur vorkommt, selbst ber schönste Marmor enthält Eisenoxydul, Bittererde 2c., und unser gewöhnlicher Kalk enthält außerdem noch Rieselsäure, Thonerde 2c. Wenn solcher kohlensaurer Kalk (Kalkstein) in Aetkalk durch Brennen umgewandelt wird, so bleiben diese fremdartigen Stoffe selbstverständlich darin enthalten; sie wiegen wohl mit, tragen aber nicht dazu bei, kohlensaures Alkali in ätzendes Alkali zu verwandeln. Man muß daher in demselben Maße, als dies der Fall ist, die Mengen von gutgebranntem Aetkalk vermehren, um ein bestimmtes Gewicht oder eine bestimmte Menge kohlensaures Alkali kaustisch zu machen.

Eine andere Ursache bes ungleichen Gehalts bes gewöhnslichen Kalks an Aetstalf liegt darin, daß derselbe, trot ber sorgfältigsten Aufbewahrung, Wasser und Kohlensäure aus ber Luft anzieht.

Man wird baher, wenn man nicht ben Gehalt eines gebrannten Kalks an Aetkalk kennt, niemals mit Gewißheit im Voraus bestimmen können, wie viel man von dem gebrannten Kalk anwenden muß, um eine gute kaustische Lauge zu erhalten, und doch ist es in jeder Beziehung wichtig, im Voraus die richtige Wenge Kalk angeben zu können. Man hilft sich allerdings damit, daß man die Lauge mit versbünnter Schweselsäure oder Salzsäure prüft, allein diese Probe ist in den meisten Fällen als unvollkommen anzusehen, und es ist zum Zwecke der Seisensabrikation, wie bereits

bemerkt murde, nicht einmal erforderlich, daß die Lauge absolut fauftisch ift. Um aber, soweit es die Umftande gestatten, ficher zu geben, b. h. nicht mehr Aegfalf anzuwenden, als sich nach bem Concentrationsgrade ber Lösung ber tohlenfauren Alfalien überhaupt agendes Alfali bilden fann, muß man ben Aetfalt vor feiner Anwendung untersuchen. Sierzu bedarf man titrirter Salpeterfaure und Salmiaflojung. lettere muß in 100 Theilen 25 Theile Salmiak enthalten. Die Untersuchung des Ralts geschieht auf folgende Beise: Man wiegt genau 2.8 Gramm gebrannten Ralf ab, giebt ihn in ein 100 Rubikcentimeterflaschen, giebt zuerft etwas bestillirtes Waffer hinzu, damit fich der Ralf loicht und zu Bulver fällt, dann giebt man noch 40 Rubikcenti= meter Baffer, 25 Rubifcentimeter ber Salmiaflofung und gutest noch fo viel bestillirtes Baffer gu, bis an bie Marke (Strich), fo bag man im Bangen 100 Rubikcentimeter erhalt. Man pfropft nun das Fläschchen gut zu und schüttelt tüchtig burch. Hierauf nimmt man 10 Rubikcentimeter der klar abgesetzten Flüffigfeit in ein Becherglas, worin bereits 20 Rubitcentimeter deftillirtes Waffer enthalten find, farbt mit Lackmustinctur blau und läßt aus einer getheilten Bipette fo lange Normalsalpetersäure zufließen, bis die blaue Farbe fich in eine zwiebelrothe verwandelt. Die verbrauchten Rubikcentimeter Salpeterfäure, mit 10 multiplicirt, geben die in dem untersuchten Ralf enthaltenen Procente Aetfalf.

Der Grund, warum man bei den Laugen oft zu niedrig im Kalk steht. liegt theils darin, daß man zu wenig Kalk angewendet hatte, theils darin, daß der betreffende Kalk zu wenig Aetkalk enthielt, oder auch, daß die Lauge zu concentrirt war, eventuell zu wenig Wasser enthielt. Wir können es vorläufig beruhen lassen, welchem Umstande es zuzuschreiben ist, wenn die Lauge diese fehlerhafte Beschaffenheit zeigt.

Ueber biese Schwierigkeiten würde man längst hinaus sein, wenn man es beim Aetkalk mit einer Substanz zu thun hätte, welche stets gleiche Zusammensetzung hat, ober, mit anderen Worten, wenn man nur nahezu ben Gehalt an Aetkalk bes zum Einstellen zu verwendenden Kalks angeben könnte.

Außerdem spricht auch noch ein anderer wichtiger Umstand mit, nämlich die Gradhaltigkeit eines Alkalis. Es kann nicht gleichgiltig sein, ob man reine Soda oder Pottasche von 60 oder 96 Procent zur Aetnatronlauge einstellt.

Mus biefen Umftanden ift es erflarlich, daß die wider= sprechendsten Ungaben über die jum Aegendmachen einer gegebenen Menge ober Bewicht von Soda ober Bottafche nothwendigen Quantitäten Ralf vorkommen. Man ift nämlich ber Unficht, daß, wenn man eine recht kauftische Lauge haben will, ein großes Quantum Kalk erforderlich ist und daß, wenn folche Laugen bann noch mit Säuren aufbraufen, noch mehr Ralt hinzugesett werden muß. Diese Unsicht ift aber nicht richtig, und man hat es nur bem Bufall zu verdanken wenn man damit eine gute, brauchbare Lauge erhalt. Die Menge bes erforberlichen Ralfs hängt zunächst von ber Gradhaltigfeit ber Soba ober Bottafche, b. h. von ihrem Behalte an tohlensaurem Alfali und von feiner eigenen Beichaffenheit, respective seinem Behalte an Aeptalt ab. In ber Regel wird feines von beiben beachtet. Angenommen, eine Soda sei 85procentig, so entsprechen 1200 Pfund bavon gleich 1000 Bfund mafferfreiem tohlensauren Natron, und biefe murben 528.3 Pfund reinem Aestalt, ober, wenn der Ralf 80procentig mare, 660.4 Pfund Ralf verlangen. Würde man aber 1000 Pfund Ralf anwenden, fo hatte man einen Ballaft von 340 Bfund, ber feinen Zwed hat und nur hinderlich fein murbe.

Wenn nun aber eine mit 100 Procent Kalf dargestellte Lauge noch mit Säure aufbrauste, so würde dies zur Folge haben, daß man noch mehr Kalf zusetzt und somit doppelt oder dreisach so viel Kalf hineinbrächte, als eigentlich erforderlich ist. Eine genauere und bessere Prüfung ist jedenfalls diejenige des klaren Kalkwassers. Auf diese Weise lassen sich die kleinsten Mengen von noch vorhandenem kohlensauren Alkali nachweisen.

Noch weniger Gewicht, als auf die Beschaffenheit des Kalks, legt man auf das Berhältniß zwischen dem Alkali und dem Wasser, in welchem es gelöst ist. Die Aescher, welche sich mit Wasser nur nach und nach ablaugen, abwässern, geben die Laugen von verschiedenem Gehalte an Alkali ab, demnach ist der Gehalt an kohlensaurem Alkali nach den verschiedenen starken Laugen verschieden.

Gewöhnlich richtet man ben ersten Abzug auf 20 bis 23° B., und ben britten auf 12 bis 15° B.; bie schwächeren Laugen werden wieder zum Einstellen verwendet. Laugen über 19° B., vom Aescher weg, enthalten stets kohlensaures Alkali; aber in dem Verhältnisse, als sie schwächer werden, werden sie auch reicher an kaustischem Alkali, so daß man im dritten Abzuge eine kohlensäurefreie Lauge erhält. Solche Laugen zu gewissen Graden eingedampst, werden sich jederzeit zum Sieden aller Seisensorten eignen.

Wir sehen hieraus, daß die Darstellungsweise der Laugen, wie es gewöhnlich geschieht, wenig Sicherheit bietet. Man wird uns darauf antworten, daß dies die Laugen sind, deren man bedarf, und daß man stets so gearbeitet hat. Wir glauben jedoch, die Sache liegt anders; man hat sich und seinen Betrieb darnach eingerichtet, weshalb man nicht davon abgehen will, weil dem Seifensieder dies bequemer ift. Sei dem, wie ihm wolle; unsere Ansicht ist, daß es

rationeller ist, wenn man sich eine reine Aetslauge herstellt und diese mit so viel kohlensaurem Alkali versett, als man in der Praxis als zweckmäßig gefunden hat. Wenn man gezwungen ist, mit sehr kaustischen Laugen zu arbeiten, um die Seisen hoch zu füllen, so ist es jedenfalls rathsam, diese britte Lauge von 12 bis 15° B. an einzudampfen. Zur Darstellung guter Aetslaugen kommen, wie man hieraus ersieht, zwei Factoren in Betracht, nämlich das richtige Bershältniß zwischen dem kohlensauren Alkali und dem Aetskalt, und das richtige Verhältniß zwischen dem kohlensauren Alkali und dem Aetskalt, und das richtige Verhältniß zwischen dem kohlensauren Alkali und dem Basser, welches man zu seiner Auslösung nöthig hat.

Um also auf alle Fälle sicher zu gehen, muß man den Gehalt der anzuwendenden Soda oder Pottasche an reinen kohlensauren Salzen, als auch den des Kalks an reinem Aetkalk kennen und hiernach berechnen, wie viel Kalk auf ein gewisses Gewicht Soda oder Pottasche von irgend einer Grädigkeit zu nehmen ist. Eine solche Berechnung ist sehr leicht.

Das kohlensaure Kali ist eine Verbindung von 1 Aequivalent Kali = 46.92, und 1 Aequivalent Kohlensäure = 21.76; sein Aequivalent ist daher 68.68. Wolsen wir dasselbe in Aexfali verwandeln, so müssen wir ihm 1 Aequivalent Aexfalt darbieten, welcher, um in kohlensauren Kalk sich zu verwandeln, ebenfalls 1 Aequivalent Kohlensäure aufnimmt. Da nun das Aequivalent des Aexkalks = 27.88 ist, so folgt hieraus, daß man auf 68.68 Gewichtstheile Pottasche 27.88 Gewichtstheile Aexkalk anwenden muß, um jenes vollständig äxend zu machen. Auf 100 Pfund reines kohlensaures Kali kommen also 40.6 Gewichtstheile Aexkalk.

Da man jedoch niemals, weder mit kohlensauren Alkalien, noch mit reinem Aegkalk zu thun hat, so kommen ganz andere

Berhältnisse in der Praxis vor, wie die theoretische Berechnung ergiebt. Nehmen wir z. B. an, die zur Lange verwendete Pottasche enthalte 72 Procent fohlensaures Kali, und
der Kalk enthält 82 Procent reinen Aetkalk, so muß man
in demselben Berhältnisse, als die Pottasche weniger als
100procentig, weniger Kalk, in demselben Berhältnisse, als der
gebrannte Kalk weniger Aetkalk enthält, mehr Kalk anwenden.
In dem angenommenen Beispiele würde sich daher die Rechnung wie folgt stellen:  $\times$ , das ist die nothwendige Menge
Kalk  $\frac{40.6 \times 72}{82} = 35.65$ , d. h. man würde auf 100 Pfund

einer 72procentigen Pottasche 35.65 Procent eines gebrannten Kalfs von 82 Procent reinem Aetfalf anwenden muffen, um eine vollfommen ätzende Lauge zu bekommen.

Das reine kohlensaure Natron enthält ebenfalls auf 1 Aequivalent = 31 Theile Natron, ein Aequivalent = 22 Theile Kohlensäure, zu beren Abscheidung wiederum 1 Aequivalent Kalk = 28 Theile erforderlich ist. 100 Pfund reines kohlensaures Natron bedürfen daher zu ihrer Umwandlung in Aegnatron 52·83 Pfund reinen Aegkalk.

Fe geringhaltiger eine Soba ist, um so weniger Kalk, und je schlechter der Kalk ist, um so mehr braucht man von letzterem, um eine gewisse Soda kaustisch zu machen. Die alsdann eintretende Berechnung ist genau dieselbe, wie unter den gleichen Verhältnissen bei der Pottasche. Gesetzt, man habe eine 92procentige Soda und einen 80procentigen Kalk, so erhält man folgende Gleichung:  $\times = \frac{52\cdot83\times92}{80}$ , wo  $\times$  wiederum die erforderliche Wenge Kalk vorstellt, und man

Biernach find die beiden folgeuden Tabellen berechnet.

findet fo 60.76 Pfund.

#### I. Tabelle für Bottafche.

100 Pfund Pott= asche von nach= stehender Gradig= feit erfordern 100 proc. Pottasche		an Ralt, wenn biefer enthält									
		90	85	50.74	75	70 58·00	65	60	55 73·82	81.20	
		45.11									
95	,,	,,	42.86	45.38	48.21	51.43	55.10	59.34	64.28	70.13	77.14
90	,,	"	40.60	42.99	45.67	48-72	52.20	56.22	60.90	66.44	73.08
85	"	"	38.35	40.60	43.14	46.01	49.30	53.10	57.52	62.75	69.02
80	,,	,,	36.09	38.21	40.60	43.31	46.40	49.97	54.13	59.06	64.96
75	-,,	,,	33 83	35.82	38.06	40.60	43.50	46.85	50.75	55.67	60.90
70	,,	,,	31.58	33.44	35.53	37.90	40.60	43.74	47 37	51.68	56.84
65	,,	,,	29.32	31.05	33.00	35.19	37.70	40.60	43.98	48.00	52.78
60	,,	,,	27.06	28.66	30.47	32.48	34.80	37.80	40.60	44.31	48.72
55	,,	,,	24.81	26.27	27.92	29.77	31.90	34.36	37.22	10.60	44.66
50	,,	"	22.56	23.88	25.37	27.06	29.00	39.26	38.83	36.91	40.60

#### II. Tabelle für Soda.

100 Pfund Soda von nachstehender Gradigkeit er=			an Kalf, wenn diefer enthält									
fordern		90	85	80	75	70	65	60	55	50		
100 p	roc.	Soba	58.70	62.15	66.04	70.44	75.47	81.28	88.05	96.06	105.66	
95	"	"	55.77	59.04	62.72	66.92	71.70	77.22	83.60	91.26	100.38	
90	"	,,	52.83	55.93	59.42	63.40	67.97	73.10	79.20	86.46	95.10	
85	,,	,,	49.90	52.83	56.10	59.88	64.19	69.03	74.79	81.65	89.80	
80	"	"	46.97	49.72	52.80	56.36	50.42	64.97	70.39	76.86	84.52	
75	"	,,	44.04	46.61	49.49	52.83	56.65	60.91	65.98	72.06	79.24	
70	"	,,	41.11	43.51	46.19	49.51	52.88	56.84	61.58	67.65	73.94	
65	1,	.,	38.19	40.40	42.89	46.00	49.11	52.78	57.17	62.46	68.66	
60	"	.,	35.26	37.30	39.59	42.50	45.34	48.72	52.77	57.65	63.36	
55	,,	.,	32.33	34.20	36.28	39.00	41.57	44.70	48.37	52.82	58.06	
50	,,	,,	29.35	31.07	33.02	35.22	37.73	40.61	43.03	48.03	52.80	

Es braucht wohl nicht bemerkt zu werden, daß es, insbem wir auf das Einhalten der richtigen Berhältnisse zwischen dem kohlensauren Alkali und dem Kalk bestehen, nicht etwa auf eine Ersparniß an letterem abgesehen sei, denn der Kalk ist fast überall billig zu haben, so daß der größte Ueberschuß

bie Seife nicht theurer macht. Der eigentliche Vortheil bes genauen Einhaltes ber Aequivalentverhältnisse ber in Betracht kommenden Stoffe liegt vielmehr darin, daß man einen kohlensauren Kalf erhält, welcher sich mit der größten Leichstigkeit auswaschen läßt, so daß man nicht nur Zeit erspart, sondern auch fast alles Alkali wieder gewinnt, ohne, um denselben Zweck zu erreichen, genöthigt zu sein, sich mit einer Wasse dünner Laugen zu überbürden, deren Ausbewahrung oft mehr Unbequemlichkeiten und Störungen verursacht, als das darin enthaltene Alkali werth ist.

Bei Darftellung möglichst fohlensäurefreier Laugen ift es auch von großer Wichtigfeit, das Berhältnig des Alkalis und dem jum Auflosen erforderlichen Baffer zu treffen. Man will behaupten, daß das fohlensaure Rali in 12facher Menge Waffer aufgelöft werden muß, mahrend fohlensaures Natron ber 7fachen Gewichtsmenge bedarf, um vollfommen ätend gu werden. Wie weit biese Behauptung begründet ift, bleibe dahingestellt. Wir find der Meinung, daß es am portheilhaftesten ift, wenn man die Soda oder Pottafche in fo viel Wasser oder schwacher Lauge auflöst, als man erfahrungs= mäßig die ftarffte Lange jum Sieden gebraucht, ohne ju niedrig im Ralf zu fommen, und darin den Ralf löscht. Findet man, daß die Lauge zu tohlensauer ift, so verdunnt man fie mit schwächerer Lauge und dampft fie ein, wie man fie gebraucht. Wenn man sich nur einigermaßen hiernach richtet, fo wird man stets gute, richtig im Ralf stehende Laugen und somit aute Seifen erhalten.

# Anwendung der Aequivalente beim Seifensieden.

Der technische Betrieb einer Seifenfabrit in seiner Besammtheit geftaltet ihn zu einem chemischen. Ermagt man, welches Mag von chemischem und physikalischem Wiffen erforderlich ift, um bei dem gewaltigen Aufichwunge der chemischen Industrie beispielsweise Soda, Schwefelfaure 2c. mit bestem Erfolge barzustellen, so muß man erstaunen, wie menig ber Seifensieder von diesem Biffen nothig hat, um das Bublicum mit seinem Fabritat zu versehen. Gine Erklärung für Diese Thatsache haben wir in der Leichtigkeit ju suchen, mit welcher die Berseifung der neutralen Fette burch ägende Alfalien vor sich geht. Solange die Zunft bas Gewerbe fcutte, genügten eine Anzahl Recepte und die Aneignung ber erforderlichen Sandgriffe, um als Meister einem behäbigen Wohlstande entgegenzugehen. Allein dem nimmer raftenden Fortichritte mußte auch biefes Bollmert weichen und die beschauliche Erifteng bes munteren Seifenfiebers ein Ende nehmen. Die praftifche Aufgabe feines Sandwerks, nur allein für die Erleuchtung ber traulichen Beimftätten feiner Nebenmenschen wirfen zu burfen, ift für immer erloschen und nur die profaische geblieben, für fie Seife gu tochen, mit welcher fie ihren Erdenschmut abmaschen. Beht ber Seife auch alle Poesie ab, so birgt fie doch ein gewisses Daß eracter Wiffenschaft, welche bem Seifensieder nicht unbekannt bleiben fann, wenn er fich vom hergebrachten Schematismus lossagen und einer fehr rührigen Concurreng begegnen will.

Seife ist ein neutrales Salz, bestehend aus 3 Aequipvalenten Fettsäuren und 3 Aequivalenten Alkali = Kali oder Natron.

Unter Aequivalenten — beutsch: gleichwerthig — verssteht der Chemiker die relativen Gewichtsmengen, in denen die Körper in chemischen Berbindungen einander vertreten können.

Beispielsweise bilben 22 Gewichtstheile Rohlensaure mit 31 Gewichtstheilen Natron kohlensaures Natron, und 40 Geswichtstheile wasserseie Schwefelsaure mit derselben Menge Natron schwefelsaures Natron. Die 22 Gewichtstheile Kohlenssaure sind also äquivalent mit 40 Gewichtstheilen Schwefelsaure, weil sie sich in den angeführten Mengen gegenseitig vertreten. Andererseits bilden 28 Gewichtstheile reiner Aetstalk mit 22 Gewichtstheilen Kohlensauren Kalk, und 31 Gewichtstheile Natron mit derselben Menge Kohlenssaure kohlensaures Natron. Hier sind 28 Aetskalk äquivalent mit 31 Natron. In diesem Sinne sagt der Chemiser:

Das	Aequivalent	des	Ralis	•	tft	47
11	,,	der	Pottasche — fohlens. Kali		"	69
,,	"	des	Natrons		"	31
"	"	der	Soda = fohlens. Natron		"	<b>53</b>
"	11 -	des	Aetfalfs		"	28
,,	11	bes	fohlensauren Kalfs		"	50
"		ber	Rohlenfäure		"	22
"	"	des	Talgs		,,	887
"	,,	des	Palmöls		"	845
"	"	des	Cocos= und Palmfernöls		"	748
"	"	bes	Leinöls		"	884
"	"	des	Kolophoniums		,,	166.

Wie diese Zahlen ermittelt worden sind, wurde zwecklos sein, hier anzuführen; doch muß hervorgehoben werden, daß die Verhältnisse dieser Zahlen untereinander von der Natur unabänderlich gegeben sind, und nur die Ergründung dieses ewigen Gesehes ist Menschenwerk.

Die Aequivalente geben nicht allein an, wie viel von dem einen und dem anderen Körper erforderlich ist, um einen bestimmten Körper zu bilden, sondern auch, wie viel wir von dem neuen Körper erhalten müssen. Wir haben ersahren, daß 1 Aequivalent Kohlensäure — 22, und 1 Aequivalent Natron — 31 ersorderlich sind, um kohlensaures Natron zu bilden. Zählen wir die Aequivalentenzahlen beider zusammen, so ershalten wir 31 + 22 — 53 als Gewichtstheil des gebildeten kohlensauren Natrons. Diese 53 Gewichtstheil des gebildeten kohlensauren Natrons. Diese 53 Gewichtstheile kohlensaures Natron, welche wir erhalten, geben aber auch zugleich das Aequivalent desselben an — 53. Ebenso setzt sich das Aequivalent desselbensauren Kalks zusammen. 1 Aequivalent walent des kohlensauren Kalks zusammen. 1 Aequivalent — 28 Aeskalk gibt mit 1 Aequivalent Kohlensäure — 22, 1 Aequivalent kohlensauren Kalk — 50 u. s. w.

Die Engländer verkaufen ihre Soda nach Natrongehalt in Centnern, und sagen: 100 Pfund Soda enthalten z. B. 54 Procent Alkali. Die deutschen Fabrikanten dagegen verskaufen ihr Fabrikat nach kohlensaurem Natrongehalt in Brocenten.

Beide Berhältnisse beruhen auch auf Aequivalenten, wie wir gleich sehen werden.

Das Aequivalent des Natrons ist 31, das des kohlensauren Natrons 53. Wenn 31 Natron gleich sind mit 53 kohlensaurem Natron, so sind 54 Natron gleich mit 92·3 kohlensaurem Natron.

$$31:53=54:x, x=92.3.$$

Eine englische Soba von 54 Procent Alfali soll also im Werthe gleich sein mit einer beutschen von 92.3 Procent kohlensaurem Natron. Die Differenz zwischen beiben Gewichts- mengen würde bann die Rohlensäure angeben, welche die Soba enthält, wonach sich eine 54procentige, englische Soba zusammensetzen würde aus:

54.0 Natron,

38.3 Rohlenfäure,

7.7 fremden Salzen (Kochsalz, Glaubersalz u. Unlöslichem) 100.0.

Eine 52procentige, englische Soda enthält dann 88.9 Prosent kohlensaures Natron:

$$\frac{53 \times 52}{31} = 88.9.$$

Wie die angeführten Körper, so verhalten sich auch die Fette zu den Alfalien: Rali und Natrou.

Wenn, wie bereits angeführt, 3 Aequivalente Talg = 887, 3 Aequivalente Natron = 93 erfordern, um ein neutrales Salz — Seife — zu bilden, so erfahren wir leicht, wie viel Soda von 54 Procent Natron = 92·3 Procent fohlensaures Natron hierzu nöthig ist:

$$\frac{93 \times 100}{54} = 172.2$$
 Soda.

Wir können aber auch sagen: 3 Aequivalente Talg ersfordern 3 Aequivalente kohlensaures Natron, also  $3 \times 53 = 159$ . Wie viel haben wir dann an Soda zu nehmen von  $92\cdot3$ prosentigem kohlensauren Natron?

$$\frac{159 \times 100}{92 \cdot 3} = 172 \cdot 2$$
 Soba.

Da wir aber zur Verseisung nicht Soda, also eigentslich kohlensaures Natron, sondern Natron nöthig haben, so dinden wir die Kohlensaure an Aetskalk. Wie viel von diesem ersorderlich, um die gesammte Kohlensaure von 172·2 Soda mit 92·3procentigem kohlensauren Natron zu binden, erssahren wir wieder mit Hilse der Aequivalente. 1 Aequivalent kohlensaures Natron 53 ist gleich mit 1 Aequivalent Aetskalk 28, solglich 159 kohlensaures Natron gleich mit 84 Aetskalk 53:28 = 159:x, x = 84.

Der gewöhnliche Achtalt ist jedoch ebensowenig reiner Aentalk, als wie Soda reines kohlensaures Natron ist, sonbern mit Thonerde, Magnesia, Kieselsäure, Sisen, Kohlensäure 2c. verunreinigt, weshalb wir um so viel mehr davon nehmen muffen, als diese Berunreinigungen betragen.

Wir wollen hier einschalten, daß die maßanalytische Bestimmung sowohl der Soda, als der Pottasche 2c. praktisch leicht zu erlernen ist und dem Seisensieder mancherlei Nuten gewähren kann, allein schon, um zu controliren, ob die geskaufte Soda 2c. auch wirklich den bezahlten Gehalt besitzt.

Unsere Sammlung von Beispielen über ben Nugen ber Aequivalentenrechnung wollen wir noch ben wichtigsten Körper ber Seifensieberei, die Aeglauge, anreihen. Zunächst müssen wir jedoch wissen, wie viel an Natron oder Kali verschieben schwere Laugen enthalten, ganz ebenso, wie wir vorher wissen müssen, wie viel Natron eine Soda, oder Kali eine Bottasche enthält.

Nach einer von Hager bearbeiteten Tabelle enthalten chemisch reine Aeglaugen von:

Angenommen, wir wollen 1 Aequivalent Talg = 887 mit einer 15gräbigen Natronlauge verseifen, so brauchen wir, ba eine solche 8·1 Natron und 3 Aequivalente = 93 erforderlich sind:

Uebertragen wir die Aequivalentenzahlen auf 100 Pfund ber Fette, mit welchen Zahlen wir gewohnt sind zu arbeiten, so erfordern:

700 Pfund Cocosöl erfordern  $7 \times 12.4 = 86.8$  Pfund Natron und sollen mit einer 25grädigen Lauge verseift werden, welche 14.6 Procent Natron, so brauchen wir:

$$\frac{86.8 \times 100}{14.6} = 594.5$$
 Pfb. Lauge von 25 Grad.

Uebrigens liegt manchen Seifenrecepten das Aequivalentengewicht zu Grunde, wie wir aus einem allgemein üblichen Recepte zur Bereitung der allgemein gerühmten Toiletteseife nachweisen wollen.

Dasselbe lautet: Auf

100 Pfund Cocosol

50 " 40grädige Natronlauge.

100 Pfund Cocosöl erfordern 12:4 Pfund Natron; eine 40grädige Lauge enthält 26:5 Procent Natron, folglich:

$$\frac{12\cdot4\times100}{26\cdot5}$$
 = 46.7 Pfund Lauge.

Die 3·3 Pfund Lauge, welche nach dem Recepte mehr genommen werden sollen, als rechnungsmäßig erforderlich ist, haben den Zweck, der Seife den allgemein üblichen Ueberschuß an Natron zu geben. Hat die Praxis diesen Laugensüberschuß, welcher 477 Gramm beträgt, für Stangenseisen als ausreichend gefunden, so erübrigt nur, den Natronbedarf um rund 0·5 Pfund auf 100 Fette zu erhöhen, um nicht neutrale, sondern alkalische Seisen herzustellen.

Diese Rechnung trifft selbstverständlich nur dann zu, wenn der Talg oder die Dele rein, und die Laugen wirklich so viel Natron enthalten, als in der Tabelle angeführt ist. Bei den 40grädigen Laugen wird dies wohl gewöhnlich zutreffen; weniger bei den übrigen Seisensiederlaugen, welche, abgesehen von den die Soda selbst verunreinigenden Salzen, leider oft, und zwar zum Schaden der Seisensieder, unverstätnißmäßig viel kohlensaures Natron enthalten. Mit solchen Körpern, welche eine stets wechselnde Zusammensetzung haben, läßt sich überhaupt nicht rechnen. Hat man jedoch die Lauge nach den Aequivalenten zwischen Kalk und Natron aus einer achtsachen Menge Wasser durch Kochen bereitet, so dient die solgende Tabelle nach Tunnermann, welche von chemischer Reinheit absieht und namentlich nicht kohlensäurefreies Natron nachweist.

Eine 360 B. schwere Lauge enthält 23.5 Natron od. 28.2 Rali

**	25	"	"	"	"	13.9	"	" 19·8	"
,,	23	"	"	,,	"	12.6	,,	" 18·6	"
,,	<b>2</b> 0	"	"	"	"	10.8	"	" 15·6	,,
"	15	,,	"	"	"	<b>7·</b> 8	,,	,, 11.8	"
"	12	,,	,,	,,	**	6.6	"	,, 9.6	,,
,,	10	,,	••	,,	.,	5.4	.,	., 7.3	,,

Um die Abweichung beider Tabellen nach Hager und Tunnermann klarzulegen, fügen wir an, daß eine chemisch reine Natronlauge von 1·160 specifischem Gewichte = 21° B. 1·5 Procent Natron enthält, während eine Lösung von chemisch reinem kohlensauren Natron von demselben specissischen Gewichte 15 Procent kohlensaures Natron enthält, welche 8·7 Procent Natron präsentiren. Mithin ist kohlenssaures Natron specifisch leichter als Natron.

Man könnte uns am Enbe fragen, worin benn nun eigentlich ber Rugen zu finden sei, welcher bem Seifensieder

aus den praktischen Arbeiten mit Aequivalentenziffern erwachsen soll. Darauf haben wir die einfache Erwiderung, daß er dann niemals vor unbekannten Größen stehen würde.

## Derseifung der Fette.

Für jeden Fachmann ist es ein unerlässiges Erfordernis, die chemischen Brocesse, welche in der Seisenfabrikation stattsinden, dis in die kleinsten Details kennen zu lernen. — Biele Seisenfabrikanten wissen wohl, daß ein chemischer Proces bei dem Verseisen der Fette stattsindet, auf welche Art und Weise aber, und welche Regeln zu Grunde liegen, ist noch vielen Fachleuten unbekannt.

Wenn der Seifensieder diese Kenntnisse nicht besitzt, so arbeitet er gleich einer Maschine nach den ihm zu Gebote stehenden Versahren und Recepten, welche sich vom Bater zum Sohne fortgeerbt haben, blindlings hin, ohne in der Tage zu sein, sich selbst nach längerer Praxis ein eigenes Urtheil bilden zu können und die Gewißheit zu haben, ob die von ihm befolgte Vorschrift auch günstige Resultate liefert, oder ob nicht vorzuziehen ist, nach einem anderen Versahren zu arbeiten.

Unter solchen Umftänden ift es wohl leicht erklärlich, daß man zum Nachtheile des Geschäfts arbeiten muß und es nur zu oft vorkommen mag, daß man rathlos dasteht, wenn die Berseifung durch irgend welches Versehen keine normale ist.

Es ist nun zwar nicht unbedingt nothwendig, daß alle Seifensieder eine durchaus miffenschaftliche, chemisch-technische Bildung haben muffen, indeffen es ist rathsam, wenn die jungen Leute, welche die Seifenfabrikation erlernen wollen,

sich so viel chemische Kenntnisse aneignen, daß sie fich alle in der Seifenfabrikation vorkommenden chemischen Processe vollstommen klar machen können.

Der berühmte Chemiker Chevreul mar es, welcher durch seine verschiedenen Untersuchungen vollkommene Rlarheit über diesen Gegenstand brachte.

Er war es auch, welcher über bie bei ber Berseifung stattfindenden Processe, respective vorkommenden chemischen Borgange, die nöthigen Aufschlüsse gab.

Man glaubte allgemein, ja selbst bis zu Anfang bes 19. Jahrhunderts und noch jett, daß die Dele und Fette die Eigenschaft besäßen, sich mit Alkalien zu vereinigen, weshalb man die Seifen als eine Berbindung der Fette mit den Alkalien betrachtete.

Dem ist aber nicht so, wie Chevreul dargelegt hat, benn alle Dele und Fette, so verschieden sie auch in ihren phhsitalischen und chemischen Eigenschaften sein mögen, zeigen alle eine gewisse Uebereinstimmung in ihrer Zusammensetzung, indem jedes Fett aus einer Verbindung eines Körpers, welcher den Namen Glychloryd erhalten hat und aus mehreren Säuren (Fettsäuren) besteht. Die Fette werden demnach als Salze, respective einer Verbindung einer Vasis, hier Glychloryd mit noch anderen Säuren oder Fettsäuren, bezeichnet:

Das Glychloxyd, ober die Verbindung des Glycerins mit Wasser, besitzt aber solche chemische Eigenschaften, welche es in die Gruppe der sogenannten Altohole einreihen; da nun aber die Chemifer die Verbindung der Altohole mit Säuren als zusammengesetzte Aether bezeichnen, so können wir auch mit Rücksicht auf die chemische Zusammensetzung der Fette dieselben als zusammengesetzte Aether ansehen, eine Bezeichnung, welche mit jener, nach welcher wir die Fette mit dem Namen "Salze" belegen, gleichwerthig ist.

Die Berseifung ber Dele und Fette bewirft eine Aussicheibung bes Glychloxybs, respective Trennung besselben von ben Fettsäuren; gleichzeitig erfolgt aber auch eine Spaltung ber die Berseifung bewirkenben Alkalien in reines Alkali und Wasser.

Der Moment der Trennung beider Verbindungsgruppen ift aber auch berjenige, in welchem die neuen Verbindungen entstehen; die fetten Säuren vereinigen sich mit dem Alkali zu einer Verbindung, welche wir als Salze im wahren Sinne des Worts bezeichnen mussen und daher fettsaure Alkalien oder Seife benennen.

Eine mit Soda gesottene Seife (Riegelseise) würde bemnach "fettsaures Natron" sein, während eine Pottaschseise (Schmierseise) "fettsaures Kali" ist.

Bor ber Berfeifung ift im Reffel:

Fett.

Alfali.

Dieses besteht aus:

Glycylogyd und Fettfäuren. Alfali und Baffer.

Bei der Berfeifung wird gebildet:

Alfali und Fettsäuren, Glychloryd und Waffer, Seife. Glycerin.

Wie wir hieraus ersehen, tauscht bei ber Verseifung das Fett sein Glychloxyd gegen Alkali ein und bildet dadurch Seise, während das vorher mit Alkali verbunden gewesene Wasser mit dem Glychloxyd sich zu Glycerin vereinigt; als Hauptproduct wird also Seise erhalten, während sich Glycerin als Nebenproduct bildet.

Diese Eigenschaft der Verbindungen kommt nicht allein bei den Oxyden der sogenannten leichten Metalle wie der Alkalien mit den Fettsäuren vor, sondern man sindet sic auch bei den meisten Oxyden der schweren Metalle.

Wir muffen hierbei bemerten, dag für die Seifenfabrifanten nur die Alfali-Fettfäurenverbindungen wirkliche Bebeutung haben; wir fonnen jedoch hierbei nicht gang unerwähnt laffen, daß die chemischen Berbindungen der Glochtornbe mit ben Fettfäuren nicht blos burch die Wirkung von Alfalien und anderen Metalloryden zerlegbar find, fondern bak auch Schwefelalfalien, verschiedene Sauren und überhitter Bafferdampf die Gigenschaften befiten, die Fette zu gerlegen, wie wir es bei der Fabrifation der Stearinfaure gefunden haben. Der Ausdruck "Berseifung mit Gaure ober überhittem Dampf" ist bemnach nicht gang unrichtig. Wir wollen hiermit feineswegs gefagt haben, daß die Berfeifung ber Rette in bem Sinne zu verstehen ift, wie fie gewöhnlich in ber Seifenfabrifation üblich ift, benn bas Fett ober, mit anderen Worten, fettsaures Glycyloxyd wird unter ber Ginwirfung überhitten Wafferdampfes in Fettfäurehndrate, gleichbedeutend Fettfäuren und Waffer, und in Glycerin, gleich Glycyloryd und Waffer, umgewandelt.

Wir haben biefer Operation nur ber Wiffenschaft wegen Erwähnung gethan und wiederholen nochmals, daß felbige nur bei ber Stearinfäurefabrikation, und zwar im Großen und in besonders bazu angefertigten Upparaten ausstührbar ift.

Wird das Fett anstatt mit Aetalkalien mit kohlensauren Alkalien, also mit Sodas oder Bottaschlösung, behandelt, so findet keine Verseifung, respective Zerlegung der Neutralsette, wie oben beschrieben, statt, sondern es entsteht nur eine Emulsion, eine trübe, milchige Flüssigkeit oder, mit anderen Worten, das Fett zertheilt sich in der Lösung und schwimmt auf der Oberfläche derselben.

Die Neutralfette bestehen bemnach aus Fettsäuren und Glychloxyd. Kommen, wie bereits erwähnt, Aetalkalien, Fett und Wasser unter geeigneten Berhältnissen in Berührung,

so werden die Fette von dem Alfali disponirt, um sich in beide Bestandtheile zu spalten und auf drei Aequivalente sechs Aequivalente Basser aufzunehmen.

Drei Aequivalente Waffer gehen in die Zusammensetzung der Fettfäuren über, welche sich mit dem Alfali zu Seife verbinden, während drei Aequivalente mit dem Aetherradical (Glycyloxyd) Glycerin bilden.

Rohlensaure Alkalien bewirken, wie bemerkt, unter benfelben Bedingungen biese Spaltung ber Fette nicht.

Obgleich die Zerlegung der Fette, wie oben angeführt, leicht vor sich geht, bietet doch die große Verschiedenheit der specifischen Gewichte von Lauge und geschmolzenem, oder flüssigem Fett, welches deshalb auch immer über der Lauge schwimmt, gewisse Schwierigkeit, beide Körper in größeren Quantitäten so miteinander in Berührung zu bringen, daß die gewünschte Sinwirkung erfolgen kann.

Man muß baher durch Rühren und Sieden das Fett in möglichst kleine Tröpfchen zu verwandeln suchen, um der Aetslauge eine große Angriffssläche darzubieten. — Berbinden. — Es entsteht dann eine gewisse Menge Seife, welche weder in Fett, noch in der Lauge löslich ist und der Mischung ein rahmartiges Ansehen — Emulsion — ertheilt. Je mehr Fett verseift, um so schwächer wird die Lauge, dis sie die Fähigkeit erlangt, die Seife aufzulösen und den Seifenleim zu bilden.

Der Seifenleim vermag nun erhebliche Mengen Fett zu lösen, so daß mit seiner Bildung die Schwierigkeit übers wunden ist, welche die verschiedenen specifischen Gewichte von Fett und Aetslauge der anfänglichen Einwirkung entgegens setzen.

Da nicht in allen Seifenfabrifen mechanische Borrichtungen vorhanden waren, welche bas Zusammenrühren ber Lauge und bes Fettes bewirften, so lag es nahe, nach zugänglichen Mitteln zu suchen, welche die Rahmbildung ohne erheblichen Aufwand menschlicher Kräfte erleichterten.

In vielen Seifenfabriten wird biefer 3med burch tohlenfaurereiche Aeglaugen, in anderen burch Bufügen aufgelöfter Seifenreste - Abschnitte - ju erreichen gesucht. In ber That besitt eine Lösung von kohlensaurem Alkali die Eigenschaft, mit Fett zusammengerührt eine Emulfion zu bilben, in welcher dasselbe fich scheinbar in berjenigen Bertheilung vorfindet, welche dem Einwirten ber Aeplaugen gunftig ift. Wir burfen aber nicht außer Acht laffen, bag wir mit dem tohlensauren Alfali einen Rörper hinzufügen, welcher birect an der Berseifung feinen Antheil nimmt und muffen wir uns fragen, ob dasselbe mehr, als zur Emulfionbildung etwa erforderlich, jugefett, uns im weiteren Berlaufe des Siebens nicht Nachtheile bereite, welche ben vorangegangenen Ruten reichlich aufwiegen. Gine Auflosung von Seifenreften mit bem erwärmten Fett zusammengerührt, bann bie Aetlauge augesett, giebt auch eine Emulfion, ohne der Mischung einen fremden Rörper hinzugufügen.

Rühren wir aber das bis auf 80° R. erwärmte Fett mit so viel fräftiger kalter, oder schwach erwärmter Lauge allmählich zusammen, bis die Temperatur auf circa 30° R. gesunken ist, und lassen es dann mehrere Stunden, selbst über Nacht stehen, so erhalten wir nach dem Erwärmen Seisenleim und sparen an Zeit und Feuerung.

Offenbar befindet sich hierbei das Fett in der für die Einwirkung der Aetslaugen günstigsten Bertheilung und Form, weil die Verseifung ohne Sieden von Statten geht. Erhitzt man jedoch zum Sieden, bevor das Alkali der Lauge gebunden ist, also unmittelbar nach dem Zusammenmischen, so wird der körnige Zustand der Körper, welcher die gegenseitige Einwirkung so sehr begünstigt, wieder aufgehoben. Die

Seifenhüllen, welche die einzelnen Fettkügelchen umkleiden, verlieren ihre gallertartige Beschaffenheit, dehnen sich aus, sließen zu einer dicken Seisenmasse zusammen und geben die Fettkügelchen frei, welche, ihrerseits auch dünnflüssiger geworden, ebenfalls zusammensließen. Durch Rühren und Sieden wird — wie bereits bemerkt — die frühere Vertheilung dann nur unvollkommen wieder hergestellt. Diese Methode stützt sich auf diezenige, welche man bei den sogenannten kaltgerührten Seisen anwendet.

Das Cocosöl, aus Laurin, Myriftin, Oleinsäure und bem Aetherradical (Glychloxyd) zusammengesetzt, macht inssofern eine Ausnahme von den übrigen Fettkörpern, als es von schwachen Laugen gar nicht angegriffen, dagegen von fräftigen bekanntlich sehr leicht verseift wird. Die gebildete Seife ist ferner entgegengesetzt den übrigen Seifen in Aetslaugen, in ziemlich starken Lösungen von Soda, Pottasche, Rochsalz 2c. löslich. Diese Eigenschaften übertragen sich auch auf andere Fette, welche mit ihm gemischt werden, wie wir später finden werden.

Dem Cocosol ist das Palmfernol in seinen Eigen- schaften sehr nahe verwandt.

Praktisch hat man die Eigenschaften dieser Dele vielssach auszubeuten gesucht; natürlich unter Berücksichtigung lokaler Verhältnisse, weshalb auch nicht jedes Recept für alle Gegenden gleich lucrativ sein kann.

Reiner Talg oder Palmkernöl, mit dem Cocosöl zussammen mit guten Laugen verseift, wird immer die größte Ausbeute bei guter Qualität liefern, während beim Arbeiten mit gesottenem Kern das Glycerin des Talgs oder Palmöles verloren geht und mehr Arbeit verursacht.

Bei uns wenig in Gebrauch ist die Methode, welche angiebt, daß bas Cocosol mit dem Talg oder Palmol

zusammenzuschmelzen, mit der erforderlichen Menge reiner Aehlauge von 20 bis 21°B. zu einem Rahm anzurühren und bei einer Temperatur von 35 bis 40°B. zugedeckt der Einwirkung mehrerer Stunden zu überlassen ist.

Man hat während dieser Zeit nur zu prüfen, ob die Mischung etwa infolge unvollfommener Emulsion Lauge absett, welche dann mehrmals wieder untergerührt werden muß. Ift alles Alfali gebunden, so wird die Seife durch furzes Sieden, Abrichten, Kürzen 2c. fertig gemacht.

Für große Sude verlangt diese Methode mechanische Rührvorrichtungen, welche bei kleinen entbehrlich bleiben. Der Rugen dieser Methode gipfelt in der Ausbeute und dem Ersparen an Feuer und Zeit. Das Fabrikat ist übersdies sehr weiß, weil es nur kurze Zeit zu sieden braucht, daher weniger geröstetes Fett enthält, welches die Seife bräunt.

Unsere aus harten Fetten und Aegnatronlaugen bargestellten Seisen sind bemnach als setsaures Natron zu betrachten, während unsere Schmierseisen ein Gemenge von Oelsäure und Aegkali bilden, von weicher Beschaffenheit sind und große Wassermengen und Füllstoffe auszunehmen vermögen. Im ungefüllten Zustande sind die Kaliseisen von butterartiger Consistenz und ziehen, selbst wenn sie zu einer sesten Masse ausgetrocknet und dann der Luft ausgesetzt werden, wieder Feuchtigkeit an.

Sanz das Gegentheil ist bei den Natron- oder Riegelseisen der Fall. Diese trocknen in der Luft noch mehr, als wie sie vorher waren. — Alle alkalischen Seisen lösen sich im Weingeist und in heißem Wasser, ohne zersetzt zu werden; die Lösung bildet nach dem Erkalten eine gallertartige, opalisirende Masse; die Schmierseisen lösen sich schnell und leicht im Basser auf, während die Natronseisen etwas schwerer

löslich sind. Die Fettsäuren haben auch eine entschieden größere Verwandtschaft zum Natron als zum Kali, was aus nachstehender Erscheinung hervorgeht.

Wenn man nämlich zu einer Kaliseife gereinigtes Chlornatrium (Kochsalz) bringt, eventuell die Seife damit aussalzt, so findet ein Austausch der Bestandtheile statt; die Fettsäuren verbinden sich mit dem Natron zu Natronseise, während das Kalium mit dem Chlor eine neue Verbindung (Chlorfalium) eingeht. Auf diese Weise ist Jahrhunderte lang die frühere Aschenkernseise durch Aussalzen in Natronseise umgewandelt worden.

Es findet demnach folgender chemischer Proces statt: Raliseife — fettsaures Rali und Rochsalz — Chlornatrium verwandelt sich in Natronseise — fettsaures Natron und Chlorkalium.

Die Fettsäuren, welche in ber Seife enthalten sind, sind Stearinsäure, Margarinsäure, Palmitin= und Clainsäure; es finden sich auch, je nach Art der angewandten Fette, noch andere, für unseren Zweck weniger in Betracht zu ziehende Säuren in der Seife.

Die festen Säuren, wie Stearinsäure 20., sind im reinen Zustande blendend weiß, krystallinisch und von perlmutterartigem Ansehen, mit einem Schmelzpunkte von 59 bis 60°.

Aus dieser, den festen Theil der festen Fette, wie Talg, ausmachenden Säure, werden bekanntlich die Stearinkerzen sabricirt. Die Clainsäure, auch kurzweg Clain (auch Olein), ist der Hauptbestandtheil der flüssigen Dele und Fette. — Wie wir bereits erwähnt haben, lösen sich die alkalischen Seisen ohne Zersetzung in nicht zu großer Menge heißem Wasser auf. Es ist dies Verhalten der Seise zum Wasser süt die Seisensabrikation außerordentlich wichtig, wie jeder Seisensfabrikant weiß.

Bei Anwendung von einer sehr großen Menge Baffer jeboch zerlegt sich die Seife in der Beise, daß etwas freies Alkali entsteht, was man bei den sogenannten geschliffenen Seifen bemerkt haben wird.

Bei dem hier statthabenden Borgange ist die Menge bes Wassers von Einfluß; denn bei Anwendung von wenig Wasser scheidet sich ein Gemenge von zweisach settsaurem und einfach settsaurem Alkali ab, und die Flüssigkeit enthält eine geringe Menge Alkali gelöst, während bei Gegenwart von sehr viel Wasser die Seife derart zerlegt wird, daß zweisach settsaures Alkali als ein unlöslicher Körper abgeschieden wird und freies Alkali gelöst bleibt.

Es wird bemnach in allen Fällen beim Zusammenbringen von Seife und Basser freies und ätzendes Alkali gebildet; dieses aber hat die Eigenschaft, organische Stoffe leicht zu zerstören und sich mit freien Säuren zu verbinden.

Die der Wäsche oder ber Haut anhaftenden Unreinigsteiten bestehen aber meist aus organischen Stoffen, als Staub 2c., oder aus freien Säuren (Schweiß); die reinigende Wirkung der Seise beruht auf der Bildung von ätzendem Alkali, das Gefühl der Schlüpfrigkeit, welches man auf der Haut empfindet, wird durch die Zerstörung der Oberhaut, durch das Alkali bedingt.

Ist das Wasser, worin man Seife auslösen will, nicht vollkommen rein, so üben die in demselben enthaltenen Stoffe einen wesentlichen Einfluß auf die Seife aus; hartes Wasser z. B., das heißt solches, welches Kalf gelöst enthält, verswandelt die Seife in ein Gerinnsel. Es bildet sich nämlich fettsaurer Kalk, eine Kalkseife, welche im Wasser unlöslich ist.

Rochsalz, welches dem Wasser in einer gewissen Menge zugesetzt ist, wirkt der Auflösung der Seife energisch ents gegen. Auch concentrirte Aetslaugen besitzen die Eigenschaft, die Seisen aus ihren Lösungen auszuscheiden, von welcher Eigenschaft auch in der Praxis vielsach Gebrauch gemacht wird. Die Löslichkeit oder Unlöslichkeit einer Seise ist übrigens auch von der Art der Fettsäuren, welche sie enthält, abshängig; so ist z. B. eine Cocosseise in Salzlösungen noch vollkommen auslösbar, in welchen andere Seisen ganz unlöslich sind.

Alle Aetalkalien (Aetanatron und Aetkali) bilben im Wasser leicht lösliche Seisen, während Erdalkalien, wie Kalk 2c., sich mit den Fetten zu unlöslichen Seisen verbinden, von welchem Verhalten die Stearinsabrikation zum Zwecke der Reindarstellung der setten Säuren den ausgedehntesten Gebrauch macht.

Die sogenannte Marmorirung, welche die Kern- und Eschwegerseisen zeigen, hat sich noch mancher Seisenfabrikant nicht genau erklären können und verdient hierbei erwähnt zu werden. In fast allen Fetten und Alkalien sinden sich Un-reinigkeiten und farbige Substanzen, als: Eisen- und Mangan-ornd 2c., welche mit den Fettsäuren Verbindungen eingehen, und als solche in der Seise bleiben, wenn selbige eine gewisse Consistenz besitzt.

Ist die Seife zu bunn, so schlagen sich diese Farbstoffe, respective Unreinigkeiten, wegen ihrer specifischen Schwere, zu Boben, mahrend sie in der Seife verbleiben, wenn selbige furz und dick genug ist.

Verwendet man ganz reine Fette und Alfalien, so wird die Marmorirung eine matte sein, und muß daher die Seife durch Farbstoffe, welche man ihr zusehen muß, gefärbt werden. Wenn man Bleiornd mit Fettsäuren in Verbindung bringt, so erhält man eine dicke, klebrige Seifenmasse, welche man unter der Bezeichnung Bleipflaster oder Bleiseife kennt.

Wie bereits gesagt, verseift sich Fett mit ätzenden Alkalien sehr leicht, eventuell findet eine wirkliche Zerlegung statt, während kohlensaure Alkalien, als Sodas und Bottaschslösungen und Ammoniak (Salmiakgeist), nur die oben erswähnte Emulsion bilden oder, mit anderen Worten, eine in kleine Tröpschen vertheilte Flüssigkeit von trüber, milchiger Beschaffenheit entsteht. Es ist dies indessen nur eine mechanische Verbindung, welche sich nach einiger Zeit ruhigen Stehens von selbst wieder trennt und das vertheilte Fett an der Oberstäche wieder ansammelt. — Die Fettsäuren, wie Elainsäure, Palmölfettsäure 2c., bilden gewissermaßen eine Ausnahme, denn diese gehen vermöge ihrer Eigenschaften einen wirklichen Verband mit den kohlensauren Alkalien ein.

Leicht verseifbare Fette, wie Cocosol, Palmkernol 2c., gehen mit concentrirten Aetzlaugen selbst bei mäßiger Temperatur schnell eine Berbindung ein, während wieder andere Fettarten unter Wärmeanwendung sich mit mittelmäßig starken Aetzlaugen verseifen, und andere Fettarten sich bei einer hohen Temperatur der Siedehitze verbinden.

Nach diesen verschiedenen Wirkungen und Einflüffen läßt sich die Berseifung der Fettförper in drei verschiedene Arten eintheilen, und zwar in den Berseifungsproces auf kaltem Wege, auf halbwarmem und auf warmem Wege.

Hierans erklären sich die im gewöhnlichen Wege in der Seifenfabrikation angewandten Methoden, welche in diesem Werke ausführlich beschrieben werben sollen.

Noch bemerken wollen wir, daß die Berbindung, respective Berseisung der Fettförper mit den Alkalien befördert wird, wenn dabei tüchtig gekrückt wird. Für große Sude verlangt diese Methode mechanische Rührvorrichtungen, welche bei kleinen entbehrlich bleiben. Der Nugen dieser Methode gipfelt in der Ausbeute und dem Ersparen an Feuer und Zeit.

Wenn die Verseifung erfolgt ift, so wird die Seife nach turzem Sieden, Abrichten, Aurzen 2c. fertig gemacht.

Um nochmals auf die Marmorirung zu kommen, auf welche bekanntlich bei einzelnen Seifensorten ein großer Werth gelegt wird, ja wodurch gewissermaßen für die Seife ihr Handels-werth bedingt wird, so wollen wir erwähnen, daß manche Seisenfabrikanten den Marmor mit dem Namen "Fluß" belegen. Dies ist aber falsch.

Die Marmorirung beruht, wie wir bereits sagten, auf physikalischen Gesetzen, welche durch Wärme und Concentration ber Seifenmasse nach unserem Willen geregelt werden.

Bei gleichem Baffergehalte und berfelben Barme find matte Seifen gaher, scharfe bagegen fluffiger.

Matte und zähe Seifen geben einen mehr oder weniger verschwommenen Marmor; schärfere und flüssigere bagegen einen gut getrennten, setzen aber auch gern ab. Man hat baher zu beachten, daß schärfere Abrichtung entweder mehr abgekühlt oder stärker ausgedampft, mattere Abrichtung weniger abgekühlt und weniger ausgedampft werden kann, bevor die Seife in der Form der Erstarrung überlassen wird.

Zum Schlusse dürsen wir das allgemein übliche Füllen der Seisen mit Wasserglas 2c. nicht unerwähnt lassen. Unstreitig sind die englischen Fabrikanten darin Meister. Sie haben die Bedingungen, unter welchen die Füllung vor sich gehen muß, eingehend studirt und sich zur Aussührung selbst mit zweckmäßigen mechanischen Vorrichtungen versehen, so daß sie nicht allein mit Cocosol oder Palmkernöl gemischte Seisen, sondern überhaupt jede Seise damit süllen können, selbst die bei uns sogenannte glattweiße Seise, von ihnen Küchenseise genannt.

Wenn wir von der Erwägung ausgehen, daß Waffers glas in Aeglaugen löslich ist und sich den neutralen Fetten

gegenüber wie Aetslauge verhält, so werden wir solchen Wethoden den Borzug geben müssen, welche das Wasserglas in berzenigen Laugenmenge lösen lassen, welche erforderlich ist, entweder um das ganze Fettgemisch auf einem Wasser zu verseisen oder um das Leimfett (Cocosol oder Palmfernöl) zu verseisen, dem der anderweitig gesottene Kern dann zusgemischt wird.

Wir haben dabei nur zu beachten, daß die Verbindung des Natrons oder Kalis mit der Kieselsäure im Wasserglas eine lodere ist und leicht aufgehoben werden kann, wenn sich im Siedekessel Mangel an Aeslauge einstellt. In diesem Falle würde das Natron oder Kali desselben sich mit den Fettsäuren verbinden und die Kieselsäure fallen lassen. Auf Jusat frischer Mengen Aeslauge wird sie zwar wieder aufgelöst, es ist aber besser, darauf zu achten, daß sich immer ein kleiner Ueberschuß von Aesalkali vorsindet, um dies zu verhüten. Wir erreichen dies leicht, wenn wir die erforderliche Laugenmenge entweder auf einmal, oder auf zweis bis dreimal zugeben und nur mit geringen Mengen abrichten.

## Das Sieden der Seife.

Die Berbindung der Fettkörper mit den Alkalien, d. h. die Zerlegung der ersteren und die Bildung von Seifen kann, wie wir später ausführlich nachweisen werden, auf zweierlei Weise geschehen, nämlich mit Anwendung von Wärme (Sieden) sowohl, als auch ohne Anwendung von Wärme (auf kaltem Wege). Die erstere Methode ist die allgemein gebräuchliche und kann dieselbe durch Erwärmung, respective Sieden über freiem Feuer, oder durch Einleiten von directen, indirecten oder übersitzten Wasserdampsen in den Kessel, oder

sonstigen Apparat, worin die Operation stattfinden soll, bewerkstelligt werden.

Die Conftruction und Aufstellung der Siedekeffel ift selbstverständlich sehr verschieden, wie wir feben werben.

Das Sieben über freiem Feuer.

Obgleich die meisten großen Seisensabriken mit Dampfsanlagen und theilweise mit Maschinenbetrieb versehen sind, so wird doch noch über freiem Feuer gesotten.

Es tommt hierbei nicht in Betracht, welche Form die Reffel haben, fondern es ift für den Prattiter von größter Bichtigfeit, daß die Reffel möglichst prattifch eingemauert find, so daß ber Siedeproceg nicht allein schnell beendet werden fann, sondern daß auch die Ressel burch das Feuer nicht angegriffen werden und Brennmaterial erspart wird. Die Siedefessel muffen aus Schmiedeeisen und mit ftartem Boden versehen sein. Der Feuerrost darf nicht unmittelbar unter bem Boden bes Reffels, fondern vor bemfelben fein; auch darf das Feuer feine Niete oder Reffelnaht umspielen. Der Siedeteffel muß ferner - um bas Arbeiten zu erleichtern fo tief in der Erde bes Reffelraumes ober Siebehauses eingemauert fein, daß er in Brufthohe über ben Erdboden herausragt. Wenn der Reffel mit Ablagrohr verfeben ift, muß letteres ebenfalls mit Mauerwerf umgeben fein, weil bies leicht ein Durchbrennen desfelben zur Folge haben murbe.

Das Sieden mit directem Dampf.

Das Sieben mit directem Dampf ist sehr einfach. Man schraubt vermittelst einer Schlauchschraube ein circa zwei Zoll starkes, kupfernes Rohr an die Dampfleitung.

Diefes Rohr muß an ber Wand bes Reffels bis in die Mitte bes Bodens reichen und fann entweder ganz offen, oder mit einer Brause versehen sein, oder er kann in einen

fupfernen Kranz einmunben, welcher auf bem Boben liegt und in welchem sich kleine Deffnungen befinden, so zwar, daß der baraus strömende Dampf nach oben wirkt.

Die Wirkung ist dieselbe; der Dampf geht, sobald der Dampshahn geöffnet wird, in die Masse und bewirkt eine schnellere Verseisung, ohne daß dabei der Siedekessel ans gegriffen wird, und man erzielt eine reinere, weißere Seise, weil das Andrennen der Seise vermieden wird. In sasten Seisensadriken, welche Dampsanlagen haben, wendet man dieses Versahren an. Selbstwerständlich kann man hiermit nur ausgesalzene Seisen sieden, und Leimseisen nur, dis der Verdand erfolgt ist, weil der Seise zu viel Phlegma zugeführt wird. Man wendet daher etwas stärkere Lauge an als beim Sieden über freiem Feuer, und um einen schnelleren Verlauf des Processes zu erzielen, benützt man noch Resselsfeuer.

Das Sieben mit indirectem Dampf.

Dieses Siedeversahren wird in einem doppelräumigen Ressel vorgenommen, indem man den Damps in den Zwisschenraum, entweder seitlich, oder besser am Boden desselben durch ein starkes Aupserrohr eintreten läßt. Der äußere Ressel oder Mantel muß mit dem inneren Ressel dicht vernietet sein und denselben Druck aushalten, welcher sich im Dampstessel besindet. Hierzu gehört natürlich ein starker und großer Dampskessel, welcher die ersorderliche Dampsmenge erzeugen kann. Um die Operation des Siedens zu beschleunigen, läßt man noch außerdem durch ein Schlangenrohr Damps durchzgehen, so zwar, daß der condensirte Damps am oberen Ende des Ausgangrohrs herausgedrückt wird.

Während bei dem vorher erwähnten Verfahren die Seifenmasse durch das condensirte Basser verdünnt wird, kann bei dieser Methode dieser Uebelstand nicht eintreten und kann man vermittelst eines Condensationstopses das Ausströmen des Dampfes so reguliren, daß am Ableitungsventile nur heißes Wasser eintritt und der Dampf die meiste Hitze an den Kesselinhalt abgiebt.

Wir können uns jedoch mit dieser Methode nicht bestreunden, benn abgesehen davon, daß hierzu eine große Menge Dampf ersorderlich ist, war es dem Verfasser Dieses nicht möglich, einen Sud Eschwegerseise von 50 Centner an einem Tage fertig zu bringen, trogdem er sich concentrirter Laugen bediente.

Obwohl bieses Versahren mehrsach verbessert wurde, und es sich nicht leugnen läßt, daß es für einzelne Seisensorten gut ist, so kann es trothem nicht für die Praxis empsohlen werden, namentlich nicht zur Fabrikation von solchen Seisen, bei denen große Mengen Wasser verdampst werden müssen, z. B. bei Eschwegerseise und Schmierseisen.

### Das Sieben mit überhittem Dampf.

Von allen Dampfeinrichtungen, welche man in einzelnen Seifenfabriken antrifft, dürften unzweifelhaft wohl diejenigen die besten sein, welche mit überhitztem Dampf arbeiten und denselben direct in die zu verseifende Masse einleiten und womit alle im Handel vorkommenden Seisen fabricirt werben können.

Man hat früher immer geglaubt, ber Siedekessel musse hermetisch verschlossen sein, wenn die erforderliche Hitze hers gestellt werden soll; auch befürchtete man, daß nur ausgesalzene Seisen, nicht aber Schmier- und Eschwegerseisen damit fabricirt werden könnten. Diese Befürchtungen beruhen indessen auf Jrrthum, denn mit überhitztem Damps können alle Sorten Seisen sabricirt werden, und bedarf man hierzu nur halb so viel Zeit, als man bei Kesselseurung nöthig hat. Man hat auch das Sieden mit überhitztem Damps viel besser in

der Gewalt, denn bemerkt man, daß die Seife übersteigen will, so schließt man den Dampshahn und öffnet ihn wieder, wenn man Dampf braucht.

Der Ofen, respective Dampfüberhitzungs-Apparat, muß, wenn möglich in unmittelbarer Nähe der Ressel oder Aescher angelegt werden, damit die unverbrauchte Hitz noch zum Erwärmen von Lauge 2c. benutt werden kann.

Eine solche Einrichtung, bestehend aus 1 Dampfessel, circa 8 Fuß lang,  $2^{1}/_{2}$  bis 3 Fuß Durchmesser, auf 3 bis 4 Atmosphären Druck abprobirt, 1 Ueberhitzungsofen nebst den erforderlichen Rohren nebst Einmauerung 2c. dürste circa 4000 Mark kosten.

Im Allgemeinen ist das Sieden mit überhitztem Dampf genau ebenso, wie mit Resselfeuer.

Sobald man 3 Atmosphären Druck im Ressel hat, heizt man auch den Schlangenrohrofen.

Wenn die Rohre erhitzt sind, läßt man allmählich ben Dampf zugehen und steigert die Temperatur erst nach und nach.

Es ist nicht nöthig, daß man gleich beim Beginn des Siedens mit überhitztem Dampf arbeitet, sondern man kann vielmehr mit directem Dampf die Berseifung der Fettkörper bewerkstelligen, wenn diese erfolgt ist, überhitzten Dampf in Anwendung bringen und die Temperatur auf 120 bis 130° allmählich erhöhen.

Die Einrichtung und Anwendung von überhittem Dampf ist nur für größere Seifenfabriken, welche bei regelmäßiger Fabrikation pro Woche circa 400 bis 1000 Centner Seife fabriciren, von Bortheil.

## Schnellseifenfabrikation.

Liebig sagt in seinen trefflichen "Chemischen Briefen": "Die Seife ist ein Maßstab für ben Wohlstand und die Cultur ber Staaten; denn der Berkauf und Verbrauch ders selben hängt nicht von der Mode, nicht von dem Kigel des Gaumens, sondern von dem Gefühl des Schönen, des Wohlseins, der Behaglichkeit ab, welches aus der Reinlichkeit entspringt."

Gewiß wäre es nicht ohne allgemeines Interesse, statistische Uebersichten über den Verbrauch von Seise zu besitzen, wie wir solche über Nahrungsmittel und Getränke 2c. für so viele Länder haben, und wir zweiseln nicht, daß jener Ausspruch durch dieselben bewahrheitet werden würde, vorausgesetzt, daß man das von der Fabrikindustrie consumirte Quantum zuvor von der Gesammtsumme in Abzug brächte. Im Königreiche Sachsen dürsten, einem ungefähren Ueberschlage zusolge, wohl 3 bis  $3^{1/2}$  Pfund auf jeden Kopf gerechnet werden, während diese Land einen mindestens um die Hälfte höheren Stand auf der Culturs oder Reinlichkeitsscala erhalten müßte, wenn man die zu industriellen Zwecken verwendsten Seisenmengen mit in Anschlag bringen wollte.

Leiber wird aber wohl die Aufstellung folder Uebersichten an dem Mangel zuverlässiger Unterlagen scheitern, da man in den meisten Staaten die specielle Besteuerung eines Fabrissats, welches auch der Aermste nicht entbehren kann, für ungerecht, eine polizeiliche Aufsichtssührung über dasselbe aber für überslüssig hält, und sonach statistische Nachweise über die Mengen und Sorten der in einem Lande dargestellten und verbrauchten Seisen von den Verwaltungss oder Finanzsbehörden nicht erwartet werden können.

Daß eine in ben civilifirten Staaten zur Lebense, wenn auch nicht als Nahrung, boch zur Nothburft gehörende Sache nicht durch aufgelegte Zölle oder Steuern vertheuert werde, wird Jedermann in Ordnung finden, ob aber eine, wenn auch nur milbe und indirecte Controle über Güte und Preis der Seifen wirklich als eine überflüssige, obrigkeitliche Bevormundung angesehen werden könnte, möchte noch sehr zweisels haft sein.

Soviel wenigstens ist gewiß, daß das Publicum babei nur gewinnen könnte und daß die durch eine berartige Maßregel für den einzelnen Producenten direct oder indirect veranlaßten Nachtheile immer nur den Unreellen oder Minderreellen treffen würden. So lange man unter Hausseife nur Kernseise verstand, konnte eine Beaufsichtigung allerdings
für unnöthig gehalten werden; seitdem aber Seisen im Handel
vorkommen, welche zweimal so viel, ja oft noch mehr Basser
enthalten als die Kernseisen, ohne daß dasselbe äußerlich wahrzunehmen ist, würde es das Publicum nur mit Dank zu
erkennen haben, wenn es durch geeignete öffentliche Mittheilungen vor Täuschungen und Schaden bewahrt würde, zu
beren Erkenntniß es jett nur auf eigene Kosten gelangen kann.

Die Sucht, billig zu kaufen, welche unsere Zeit charatsterisirt, fordert die Gewerbthätigkeit gerade dazu auf, immer billiger, wenn auch schlechter zu fabriciren und kann — wird ihr nicht bald gesteuert — selbst den rechtlichsten Fabrisanten zwingen, die alte Soldität, die ihn darben läßt, über Bord zu wersen und die Flagge: "Je billiger, desto besser" aufszuziehen.

Die Fabrikation von wassersüchtigen Seifen ist besonders in Flor gekommen, seitdem man das Cocosol als Material zur Darstellung von Hausseisen und mit demselben die sogenannte Schnellseifenfabrikation eingeführt hat, d. h. die

Methode, Seife durch Digeftion ber Fette mit concentrirten Laugen und ohne Wicheidung von Unterlauge barzustellen.

Ohne Abscheidung von Unterlauge werden zwar gewisse Seisensorten schon seit langer Zeit bereitet, z. B. die grüne oder schwarze Seise, Walk- und Naturfornseisen und verschiedene Toilettenseisen 2c., die ex tempore oder little pansoaps der Engländer 2c.; indessen zog man doch zur Darstellung der sesten Hausseisen immer die ältere Methode vor, da der reine Talg nur schwierig mit starken Laugen verseist werden konnte und die eingeschlossene Unterlauge leicht wieder fahren ließ, obwohl auch hierzu Vorschriften von Colin, Stourtevant, Hawes u. A. m. angegeben wurden. Als man jedoch in dem Cocosol eine Fettsubstanz kennen lernte, durch welche man die genannten Inconvenienzen des Talgs zu beseitigen im Stande war, konnte es nicht sehlen, daß man dasselbe als Medium benutze, um die neuere lucrative Methode auch auf Hausseisen aller Art anzuwenden.

Genaue Beschreibungen des dabei zu beobachtenden Verschrens sind hinlänglich bekannt und brauchen demnach hier nicht veröffentlicht zu werden. Sämmtliche Fettarten bestehen zwar im Allgemeinen aus Fettsäuren und Glycerin; allein es besitzt jede Fettart, abgesehen von Farbe und Geruch, gewisse Eigenthümlichkeiten, denen zusolge mannigsache Abweichungen im Versahren bei der Verseisung derselben nothewendig werden, welche die Theorie nicht a priori anzugeben vermag, sondern die von dem Praktiker beim Probiren aufsgesunden werden müssen.

Bu ben Eigenthümlichkeiten bes Cocosoles gehören vor-

- 1. Es läßt fich nur durch concentrirte Laugen verfeifen.
- 2. Es beschleunigt, besonders bei Anwendung starter Laugen, die Berfeifung anderer Fettarten, z. B. bes Talgs,

Balmoles, Anochenfettes 2c., und zwar in bem Dage, als bas Berhaltnig besselben zu ben letteren ein überwiegendes ift.

- 3. Die aus Cocosol bereitete Seife ist nicht so unlöslich in Kochsalzlösung als Talgseife; es werden daher zum Aussalzen derselben sehr große Mengen von Kochsalz ersordert starke 36s bis 40grädige Aenatronlauge salzt sie schnell und leicht aus die so gewonnene Seife ist von solcher Härte und Sprödigkeit, daß man sich zum Zerkleinern der Seife der Säge bedienen muß.
- 4. Die aus Cocoeol ober, mit Cocosolzusat bereitete Seife schaumt fehr ftark.
- 5. Es besitzt im hohen Grade die Fähigkeit, schwache Lauge und Salzwaffer aufzunehmen und zu binden, ohne bem Gefühl noch naß oder schwammig zu erscheinen.

Aus diesem Berhalten bes Cocosoles ergiebt sich, daß man die Verseisung desselben nur mit starken Laugen und ohne Absicheidung der Unterlange bewirken muß, daß es mit Vortheil jeder anderen zu verseisenden Fettart zugesetzt werden kann, daß es aber den Seisenfabrikanten eine umfängliche Geslegenheit darbietet, um die nicht sachverständigen Consumenten zu täuschen, respective eine billige Waare darzustellen.

Man rühmt der Schnellseifenfabrikation oder der Methode, Seife auf kaltem Bege darzustellen, wie sie uneigentlich oft genannt wird, nach, daß durch sie in kürzerer Zeit und daher ökonomisch vortheilhafter und mit größerer Sicherheit des Erfolgs, als bei Befolgung der älteren Methode ein Fabrikat dargestellt werde, welches sich durch ein genau begrenztes Bershältniß zwischen dem Alkali und den Fettsäuren, wie durch große Wohlfeilheit, Reinheit und Wirksamkeit auszeichnet.

Wir geben eine Bergleichung dieser Methode mit ber älteren; mögen die resultirenden Producte zeigen, ob diese gerühmten Bortheile begründet sind oder nicht.

#### 1. Dauer bes Seifenbilbungsprocesses.

In Betreff ber Beit, welche erforderlich ift, um Seife fertig zu sieben, ift eine wesentliche Beranderung eingetreten.

So lange man Kali zur Darstellung von Seisen verwendete und dasselbe zum größten Theile aus der Holzasche auszog, mußte auch der Seisenbildungsproceß ein ungleich langsamerer sein als jett, und zwar aus dem einsachen Grunde, weil man beim Auslaugen der Asche mit Wasser nur eine sehr verdünnte Lauge erhielt und es vortheilhafter sand, dieser durch mehrmaliges Sieden mit Fetten das Alsali zu entziehen und das entlaugte Wasser vorher durch Berdampfen zu entfernen.

Bu diefer Zeit mahrte bas Sieben 3 bis 5 Tage.

Es möchte indessen doch voreilig sein, dieser Langsamkeit wegen, das Verfahren als ein sehlerhaftes zu bezeichnen; unter den damaligen Verhältnissen konnte es vielmehr als ein öfonomisches und ganz zweckmäßiges bezeichnet werden, wie es denn vielsach in Bahern, Württemberg, Oesterreich und Ungarn angetroffen wird, in welchem letzteren Lande man noch häusig Barilla verarbeitet.

An und für sich war das Sieden sehr schwierig, denn wenn die Aschenkraft — das in der Asche enthaltene Alkali — nicht zureichte, um das Fett vollständig zu verseifen, so konnte man sich nicht anders helsen, als daß man einen sogenannten Nothhelser einstellte und die Kraft mit verwendete.

Auch hatte man keine Laugenwagen, um zu ermitteln, wie ftarkgrädig die Laugen waren.

Das Ginzige, was man zur Prüfung berfelben an= wenden konnte, war ein Huhnerei.

Die stärkste (erste) Lauge, welche man erhielt, war 9 bis 10° B., und trug selbige ein Hühnerei.

Die zweite Lange war noch so start, daß ein Hühnerei zwar einsant, aber doch noch schwamm.

. Wenn jedoch das Ei gang zu Boden fank, so konnte bie Lauge nicht mehr zum Sieben verwendet werben.

Wenn man nun erwägt, daß die Holzasche oft mit Braunkohlens, Torfs und Steinkohlenasche vermischt war, so konnte keineswegs nur annähernd bestimmt werden, wie viel Grad, oder wie man sich damals ausdrücke, Kraft noch im Aescher enthalten war; ferner konnte jeden Tag nur so viel Lauge zum Sieden verwendet werden, als während dieser Zeit Lauge absloß.

Zum zweiten Baffersieben mußte man ebenfalls warten, bis man Lauge genug vorräthig hatte, und ebenso war es beim dritten und vierten Baffer.

Daß man hierzu große Quantitäten Salz verbrauchte, ist selbstverständlich; indessen darf wohl mit Bestimmtheit ansgenommen werden, daß man zu damaliger Zeit trothem immer noch mit größerem Bortheil arbeitete als jett in unserer modernen Zeit, zumal die Holzasche billig war und nur gegen Seife umgetauscht wurde, und die Unterlauge wieder zum Auftränken der Ascher und Anfeuchten der Asche Berwendung fand. Die alte Aschenseise war aber unserer jetzigen Seife an Milbe weit überlegen.

Sowie aber bem Seifensieder in der Soda ein Material in die Hände gegeben wurde, aus dem er sich sosort starke Laugen darstellen konnte, verminderte sich auch die Dauer des Siedens, und es giebt jest viele Seifenfabrikanten, welche Seifen auf 1 Wasser in 5 bis 6 Stunden herstellen.

Das Sieben fann auf zweierlei Beife geschehen:

Man siedet die Seife entweder mit starken Laugen auf 1 Wasser und reinigt zuvor die Materialien, oder man siedet auf 2 Wasser. Im letteren Falle erspart man die vorherige Reinigung der Fette.

Gewöhnlich bebient man sich zur Anfertigung von Seifen nach dem neueren Verfahren Laugen von 20 bis 30° B., wie wir später sehen werden.

Die Dauer bes Verseifungsprocesses muß natürlich eine verhältnißmäßig kurze sein, benn es ist wenig ober gar kein Wasser zu verdampfen, und die übliche Operation bes Rlarssiedens fällt ganz weg.

Einen Sub Seife von 40 bis 50 Centner kann man auf diesem Wege in circa 2 bis 3 Stunden beenden. Daß hierbei eine große Ersparniß an Zeit und Brennmaterial eintreten muß, kann nicht in Abrede gestellt werden; erwägt man aber, daß die Darstellungskosten einer starken Lauge bedeutender sein müssen als die einer schwächeren Lauge, und daß man bei Anwendung von unvollkommen gereinigten Fetten erst eine besondere Reinigung vornehmen muß, so kann wohl die Behauptung gerechtsertigt erscheinen, daß die gedachten Ersparnisse von keiner großen Bedeutung sein können und einen erheblichen Einsluß auf den Preis der Seise nicht auszuüben vermögen.

### 2. Sicherheit bes Erfolges.

Bezüglich der angeblichen größeren Sicherheit des Ersfolges ist zu erwähnen, daß bei der Schnellseifenfabrikation beide Arten der Seifenbildung einen geübten, praktischen Arbeiter erfordern, zumal man es hierbei nicht mit unversänderlichen Größen zu thun hat und die Beurtheilung des normalmäßigen Fortgangs des Seifenbildungsprocesses aus diesem Grunde dem Ermessen und dem praktischen Blicke des Arbeiters überlassen bleiben muß. Auch nach dem neuen Bersfahren muß die übliche Fingers, Drucks und Spatelprobe anges

wendet, wie die Art des Siedens und der Stich berücksichtigt werden, um badurch die Beschaffenheit der Seise während des Verseifungsprocesses zu ermitteln, ganz in derselben Weise, wie diese Symptome bei dem gewöhnlichen Versahren zu beobachten sind.

Der betreffende Arbeiter muß jederzeit sagen können, wie viel Del oder Fett verseift ist, damit ein fortwährendes Probiren wegfällt.

Für den weniger geübten Arbeiter möchte es aber leichter sein, auf dem letzteren Wege zu arbeiten und ein gleichs mäßiges Product zu erzielen, da er im Stande ist, einen Fehler, der sich etwa bei dem ersten Wasser eingeschlichen hat, bei dem zweiten zu verbessern; da ferner bei ungleichs mäßig oder unrichtig getroffenen Quantitätsverhältnissen, z. B. bei einem Ueberschusse von Lauge, die Seife sich gleichsam von selbst regulirt, indem der nicht gebundene Theil des Alkalis in der Unterlauge gelöst bleibt und so aus der Seife entsernt wird, während dies bei einem Versahren, nach welchem alles in den Siedekessel Gebrachte in die Form geschlagen wird und sonach in der Seife bleibt, nicht statzsinden kann.

In dem Falle, daß in der Unterlauge noch ungebundenes Alfali enthalten ift, kann es mit Leichtigkeit durch Fett wieder ausgestochen werden.

3. Einfluß des Seifenbereitungsverfahrens auf die Zusammensetzung, Wirksamkeit und Reinheit der Seifen.

Die Annahme, daß sich die nach der neueren Methode bargestellte Seife durch ein genau begrenztes Berhältniß zwischen den Fettfäuren und Alkalien und durch besondere Reinheit auszeichne, muß geradezu als eine irrthümliche be-

zeichnet werden; eine nur oberflächliche Betrachtung ber gebachten Methode führt vielmehr a priori zu dem Schlusse, daß die nach derselben dargestellte Seife sich von dem durch die Theorie bestimmten stöchiometrischen Berhältnisse zwischen Fettsäuren und Akalien weiter entfernen und einen größeren Ueberschuß von freien Akalien, außerdem aber zugleich eine bedeutendere Menge fremdartiger und wirkungsloser Stosse enthalten müsse, als eine gut bereitete Kernseife.

Ein scharf begrenztes Berhältniß würde sich erft bann feftsetzen laffen, wenn man mit ganz reinen Materialien arbeiten könnte.

Nun läßt sich zwar der Gehalt der letzteren auch in der minder reinen Soda oder Pottasche mit Sicherheit ersmitteln, keineswegs aber ist dieses mit in den Fetten entshaltenen Fettsäuren möglich, da selbige nach Qualität und Quantität außerordentlich variiren.

Um sicher zu sein, daß kein unverseistes Fett in der Seife verbleibe, wendet man in der Regel immer mehr Lauge an, als genau zur Verseifung erforderlich ist. Von dieser wird nach dem älteren Versahren der größte Theil durch die Unterlauge entfernt, während nach der neueren Methode alle Unreinigkeiten und fremden Salze, als Kochsalz, Glaubersalz, schwefelsaures und kohlensaures Kali und das von den Fetten abgeschiedene Glycerin, in der Seife verbleiben.

Daß das letztgedachte Fabrikat nie die Reinheit und Neutralität beanspruchen kann, welche der Kernseife zukommt, liegt sonach klar zu Tage.

Wie bebeutend aber diese alkalischen und fremdartigen anderweitigen Beimischungen sind, läßt sich leicht durch die Seifenanalysen ermitteln, welche zugleich den Nachweis liefern werden, daß die vermeintliche größere Wohlfeilheit und Wirkssamseit dieser Seifen nur auf Täuschungen beruhen.

Fragt man sich nun, ob das neue Berfahren eine Bersbesserung oder Bervollkommung in der Seisenfabrikation herbeigeführt habe, so muß, vom theoretischen Standpunkte aus betrachtet, diese Frage aus dem Grunde verneint werden, weil nach demselben kein so reines und neutrales Product erhalten werden kann, als nach dem älteren Berfahren, welches der Bereitung der Kernseise zu Grunde liegt.

Vom praktischen Standpunkte aus betrachtet kann aber die geringere Reinheit des Productes allein der neuen Methode nicht als ein Fehler angerechnet werden, da die verunsteinigenden Stoffe größtentheils als indifferent bei der Answendung der Seife erscheinen; es wird vielmehr lediglich darauf ankommen, ob die Productionskoften geringer seien und das Fabrikat sonach unbeschadet seiner Güte billiger dargestellt werden könne.

Die Erfahrung hat aber gelehrt, daß die Schnellseifensfabrikation — das Berseifen der Fettförper mit möglichst concentrirten Laugen — für den Seifenfabrikanten von großem Nugen ist, und werden wir diese Behauptung bei den versschiedenen Fabrikationsversahren bestätigt finden.

## Anhang.

### Untersuchung der Seife.

Die Seifenuntersuchung hat den Zweck, die Natur und Menge der in den Seifen enthaltenen fetten Säuren, die Natur und Quantität ihrer Basis und das Verhältniß des darin befindlichen Wassers zu bestimmen, endlich aber auch die Gegenwart zufällig, oder absichtlich beigemengter Körper aufzufinden.

Die festen setten Körper geben bei der Verseifung eine größere Menge stearinsaurer und palmitinsaurer Verbindungen als die flüssigen setten Körper, während hingegen die letzteren mehr ölsaure Verbindungen liesern; übrigens bilden unter gleichen Umständen die am meisten Stearin enthaltenden setten Stoffe die härtesten Seisen und umgekehrt. Die Eigenschaft des Buthrins, Phocenins, Fucins 2c., der Verseifung die Vildung slüchtiger Säuren zu veranlassen, erklärt den besonderen Geruch, welcher die Talgs, Butters, Fischthranseise charakterisirt, andere noch nicht bestimmte, aber ebenfalls charakteristisch riechende Stoffe können die mit verschiedenen Fettstoffen fabricirten Seisen erkennen lassen. Solche Dele, die nur Palmitin und Olein enthalten, können bei der Verseisung auch nur palmitinsaures und oleinsaures Alkali geben,

mährend Thierfette, als: Talg, Schweinefett 2c., welche Stearin, Margarin (Balmitin) und Olein enthalten, ftearinfaures, margarinfaures (palmitinfaures) und oleinfaures Alfali bilben werben. Je nach ber Bermenbung, wozu die Seifen bestimmt find, muß man wohl berücksichtigen, daß diejenigen mit gleicher Basis besto löslicher und weniger zersetbar burch einen lleberschuß von Waffer find, je mehr Delfaure und je weniger Stearinfäure oder Palmitinfäure fie enthalten. Die Stearinfäure bildet in der That mit Natron und Rali etwas weniger lösliche Berbindungen als die Balmitinfaure, und viel weniger lösliche als die Oleinfaure; die beiden erfteren werden durch einen Ueberschuß von faltem Baffer leicht in doppelftearinfaures ober palmitinfaures Salz, welches fich pracipitirt, und in freies Alfali, welches aufgelöft bleibt, zerfett, mahrend es zu gleicher Berfetzung ber oleinsauren Alkalien einer viel arögeren Waffermenge bedarf.

Die Kaliseisen sind im Wasser leichter löslich und leichter zersethar, als die Natronseisen; diese sind hingegen härter und widerstehen mehr. Die härteste Seise erhält man, wenn man als Basis Natron und als Fettsäure einen setten Körper wählt, welcher am meisten Stearin enthält, z. B. einen dem Hammeltalg ähnlichen Körper.

Umgekehrt bekommt man die weichsten Seifen bei Anwendung von Kali und einem an Dlein reichen Dele. Nichts
ist leichter, als, wenn man sich auf diese Thatsache stützt, die Consistenz der Seifen willfürlich zu ändern, wenn man Gemenge, entweder von mehreren setten Körpern, oder von zwei Basen macht; zwischen sehr weichen und sehr harten Seifen wird man also im Handel mehr oder weniger harte, oder weich zu schneibende Seifen bekommen.

Es ist nicht allein für den Seifenconsumenten, sondern auch für den Seifenfabrikanten und Seifenfieder selbst von

höchstem Nutzen, den Werth einer jeden Sorte Seife genau bestimmen zu können. Die Qualität und der Werth einer Seife sind jedoch nicht eher festzustellen, als bis man ers mittelt hat:

- 1. Die Quantität bes Waffers;
- 2. die Quantität, und im Nothfalle die Natur der Fett- säuren;
- 3. die Quantität Alfali, welche die Seife enthält, bis man fich außerdem noch überzeugt hat, daß der Fettforper ber Seife vollständig verseift und letterer burch feine fremben Substanzen verfälicht ift. Um bas Baffer zu ermitteln, magt und verwandelt man in bunne Spane 5 bis 10 Gramm Seife, die man zum Theil aus dem Innern, zum Theil von der Augenseite des Seifenblocks genommen hat, um eine mittlere Probe zu bekommen, die man alsdann in einer trockenen Stube einem Strome warmer Luft, ober beffer noch in einem bis zu 1800 C. geheizten Delbade, bem Austrocknen unterwirft. Man nimmt biefe Probe gurud, fobald fie nichts mehr von ihrem Gewicht verliert, benn alsbann ift bie Austrodnung vollständig und erfährt man ben Berluft badurch, baß man eine neue Wägung vornimmt. Die Differenz ber Gewichte drückt die Quantitat Waffer aus, welche in der Seife enthalten mar.

Um die Fettsäuren zu ermitteln, löst man 15 bis 20 Gramm, besser 100 Gramm, Seise auf, welche man alsdann mit Salzsäure zersett, die sich der Basis bemächtigt
und die Säuren in Freiheit sett. In einer Porzellanschale
bringt man Alles zum Kochen und läßt es erkalten, bis die
Fettsäuren erstarrt sind; man bohrt dann durch die Kruste,
welche sich über der Flüssigkeit bilbet, ein Loch und gießt
letztere ab, um sie durch warmes Wasser zu ersetzen. Man
bringt diese Flüssigkeit von Neuem zum Sieden und fährt so

fort, bis die Baschmäffer mit falpetersaurem Silber keinen Nieberschlag mehr geben. Nachbem man den fluffigen Theil abgegoffen hat, trodnet man die Schale mit den Fettfauren, welche fie enthält, in einer trockenen Stube und ermittelt bie Tara: alsbann beseitigt man bie Fettfäure mittelft einer alkalischen Lösung, und nachdem man die leere Borgellanschale gewaschen und getrocknet, magt man fie von Reuem. Die Differeng der Gewichte giebt die Quantitat Fettfauren, welche in der analysirten Seife enthalten waren. Um bas Erftarren der Fettfauren ju erleichtern und schneller bas Gewicht berfelben zu erfahren, ichmelzt man zu gleicher Beit und in dem Augenblice, mo fie von ber Salgfaure verdrängt werben, ein ber geprüften Seife gleiches Bewicht weißen Bachses; und, indem man jo, wie oben angegeben worden, verfährt, erhalt man ein Gewicht Fettforper, von welchem man dasjenige bes zugesetten Wachses abzieht.

Wenn die Seife feine fremden, falinischen Substanzen enthält, so zersett man 10 Gramm bavon, die vorher in Baffer aufgelöft find, mit effigfaurem Blei. Es entfteht ein reichlicher Niederschlag, den man mascht, schmilzt und magt und sodann in Berührung mit atmosphärischer Luft in einer Porzellanschale calcinirt. Der Rückstand, den man zuerst erhalt, ift Blei mit Rohle vermischt; aber, indem man diefem Rückstande, mahrend man ihn erhitt, nach und nach falpeterfaures Ammoniat zusett, verschwindet die Rohle, das Blei wird orndirt und es bleibt nur reines Bleiornd, beffen Bewicht, verglichen mit bemjenigen ber Bleiseife, die Quantität Fettfäure ergiebt, welche die Seife enthält. Bunicht man die Natur ber Fettfäuren, welche in ber Seife enthalten find, fennen zu lernen, so muß man zuerst untersuchen, ob sie nicht flüchtige Fettfäuren enthalten. Für biefen 3med nimmt man cine gemiffe Quantität biefer Seife in Auflösung, giebt fie

in eine Retorte; zersetzt mit Weinsteinsäure und bestillirt hierauf die Flüssieit; sind flüchtige Fettsäuren vorhanden, so sammeln sie sich in der Vorlage; die nicht flüchtigen Säuren bleiben in der Netorte.

Um das Alfali zu bestimmen, bestimmt man durch die alkalimetrischen Methoden das Verhältniß des Alkalis, welches eine Seise enthält, und zwar mit der Vorsicht, die Seisen-auslösung warm zu erhalten, in welche man die ihrem Ge halte nach bestimmte saure Flüssigkeit gießt. Aus der Quantität der angewendeten Säure erfährt man die Quantität Kali oder Natron, welche in der Seise enthalten ist. Man gelangt zu demselben Resultate, wenn man eine Auslösung von 5 Gramm Seise durch überschüssige Schweselsaure zerssetz, dann filtrirt und die Flüssigsteit dis zur Trockne absdampst; der Rückstand wird calcinirt, und aus dem Gewichte des schweselsauren Kalis oder Natrons, welches man erhält, erfährt man durch Berechnung die Quantität Kali oder Natron.

Es ist häufig von Nutzen, zu wissen, ob die Seise eine Natron= oder Kalibase hat, oder, ob sie diese beiden zugleich enthält. Um diese Frage zu beantworten, calcinirt man und äschert in einer Platinschale 10 Gramm Seise ein; man löst in Wasser eine Portion dieses Nückstandes auf, den man mit reiner Salpetersäure sättigt. Alsdann gießt man in die Auflösung einige Tropsen salzaures Platin, oder in Ermangelung dieses Salzes eine concentrirte Auflösung von Weinsteinsäure. Wenn das erste dieser Reagenzmittel einen gelben Niederschlag bewirkt, und das zweite einen weißen, so hat die geprüfte Seise eine Kalibase; dagegen aber eine Natronbase, wenn diese beiden Reagenzmittel keinen Niederschlag hervorbringen.

Um zu erkennen, ob eine Seife, in welcher man vielleicht das Kali entdeckt hat, außerdem noch Natron enthält, fättigt

man eine andere Portion des oben erwähnten Rückftandes der Seifencalcination mit Ueberchlorsäure, und das aussgetrocknete Product wird dann mit Alkohol behandelt. Ift das überchlorsaure Salz in dieser Flüssigkeit ganz unlöslich, so hat die Seife gleichzeitig Kali und Natron zur Base, und die respectiven Gewichte des überchlorsauren Kalis und des überchlorsauren Natrons ermöglichen die Berechnung, in welchem Berhältnisse diese beiden Basen in der Seife enthalten sind.

Um einen, in einer Seise unvollsommen verseisten Fettförper zu schätzen, zersetzt man diese durch eine Säure und
behandelt auf kaltem Wege mit Alkohol von 85° Tralles
die Fettsäuren, welche in der Seise enthalten sind. Da letztere
sich auflösen, so ist der Rückstand verseistes Fett; aber, wenn
dieser selbst in Alkohol löslich ist, oder sich darin, begünstigt
durch die Fettsäuren, auflöst, so muß man, um allen Jrrthum
zu vermeiden, die Fettsäuren (welche aus den Seisen durch
Salzsäuren ausgezogen und dann gut gewaschen sind) mit
Baryt sättigen. Das Product der Sättigung tritt, wenn es
mit reinem Alkohol, dem ein wenig Aether zugesetzt ist,
behandelt wird, an diese Flüssigseit das nicht verseiste Fett
ab, welches, auf solche Weise geschieden, leicht zu schätzen ist.

Die fremden Substanzen sind, wie schon bemerkt, entweder unlösliche Seisen, welche sich auf Kosten der Unreinigfeiten in der zur Seisenbildung angewendeten Natron- oder Kalilauge in der Seise bilden, oder fremdartige Körper, welche nicht nach der Operation ausgeschieden worden sind, oder endlich solche Substanzen, welche aus betrügerischen Absichten der Seise zugegeben sind. Die marmorirten Seisen enthalten immer eine gewisse Quantität Seise mit Manganorndul- und Sisenorydbase, welche als Kückstand bleiben, wenn sie mit Alkohol behandelt werden. Dieser Kückstand beträgt in den marmorirten Seisen des Handels gewöhnlich nicht über 1 Procent. Mittelst besselben Versahrens entbeckt man in den Seisen alle anderen unlöslichen Substanzen, die sie enthalten können; aber, um die Natur dieser Substanzen zu erkennen, muß man den Rückstand einer Analyse unterwerfen. Manchmal, wenn die Seise unvollkommen gewaschen worden, enthält sie überschüssiges Alkali; in diesem Falle hat sie einen starten, alkalischen Geschmack.

Dieser Umstand wird am besten durch ein Verfahren erkannt, welches wir angeben wollen, wenn von der Wirkung des salzhaltigen Wassers auf eine Seisenlösung die Rede sein wird. Zuweilen setzt man der Seise auch starke Verhältnisse Kochsalz zu. Es genügt schon, eine solche Seise einzuäschern und den Rückstand zu studiren, um die Gegenwart und die Natur der salzigen Zusammensetzung zu entdecken.

Die Cocosnußölseife, welche sehr leicht eine große Quantität Rochsalz assimilirt, ist auch diejenige, bei welcher dieser Betrug am häufigsten ausgeübt wird. Nachdem wir von der Zusammensetzung und den Mitteln, die Reinheit der Seife zu erkennen, gesprochen haben, bleibt uns noch ein Wort über ihre chemischen Eigenschaften zu sagen übrig.

Der berühmte Chemiker Chevreul hat in seinen interessanten Arbeiten, welche er über die Fettkörper bekannt machte, die Seifen in den Rang der Salze gesetzt, weil er an ihnen alle Gattungscharaktere dieser großen Familie von Zusammensetzungen erkannt hat.

Eine Seife mit Natrons ober Kalibase zersetzt sich, wenn sie mit reinem Wasser behandelt wird, oder löst sich einsach darin auf, wie viele andere Salze, je nachdem das Wasser in mehr oder weniger großem Verhältnisse anwesend ist, und es entstehen zwei neue Salze; das eine, mit überschüssiger Säure und unauflöslich, fällt zu Boden, das andere, basisch oder mit überschüssiger Vase, bleibt in Auslösung.

Eine Seifenauflösung, welche sehr mit Wasser verdünnt wird, trübt sich immer, indem sie ein opaliscirendes Ansehen erhält. Diese Eigenschaft der Seife, in einer großen Quantität Wasser zersetz zu werden und die Bildung eines alkalischen Salzes zu veranlassen, erklärt auch, warum in vielen Fällen es im Interesse des Seifenproducenten liegt, eine Seife mit überschüssigen Alkali zu verwerfen.

Die Salze, welche im Baffer aufgelöft find, außern auch einen mächtigen Ginfluß auf bas Berhalten ber Seifen in Gegenwart dieser Rluffigfeit. Sest man 3. B. einer concentrirten Seifenauflösung Rochsalz zu, so wird biefes, indem es fich auflöft, der Seife alles Baffer entziehen, welches dieselbe in Auflösung enthielt, und sie unlöslich machen, so daß fie nun auf der Fluffigfeit schwimmt. Die Seifensieder benuten diese Gigenschaft des Rochsalzes, um ihre Seifen von den Laugen ju fcheiben, mit benen fie lettere bargeftellt haben, und die Seifensieder ber nördlichen Länder, um auf bem Wege ber boppelten Berfetung bie Seifen mit Ralibase in Seifen mit Natronbase umzuwandeln. Man fann biefelbe Eigenschaft benüten, um ben Buftand ber Sättigung einer Seife zu beurtheilen und zu erkennen, ob fie einen Ueberschuß der Base, oder nicht enthalte. Für biefen 3wed nimmt man einen Liter einer gefättigten Auflösung von reinem Rochsalz, welches folglich frei von Magnesia- und Ralksalzen ift, die man im Rochsalze immer antrifft; man fest eine concentrirte Lösung von 100 Gramm Seife zu, bampft bann ab, fo bag bas Baffer, welches zur Auflösung ber Seife gedient, ausgetrieben wird, und überläßt nun Alles der Ruhe. Die durch das Rochsalz unauflöslich gewordene Seife schwimmt oben; was den fluffigen Theil betrifft, so scheibet man ihn ab burch Decantiren, oder auch wohl durch Filtriren und bringt ihn dann in Berührung

mit Beilchensprup oder Reagenzpapier, wo man finden wird, daß er keine alkalische Reaction besitzt, so lange die Seife einen Ueberschuß an Alkali enthält.

In biesem Falle muß man die Flüssigteit alkalimetrischen Proben unterwersen, um die Quantität der Base zu ersahren, welche die analysirte Seise enthält. Alle löslichen Säuren zersehen mit wenigen Ausnahmen die Seisen, bemächtigen sich ihrer Basen und verdrängen die Fettsäuren. Dieses Berdrängen kann man sehr leicht mittelst Schwefelsäure und Salzsäure bewerkstelligen. Die löslichen Oxyde, welche mit den Fettsäuren unlösliche Zusammensetzungen bilden, zersehen auch die Seise, aber auf eine mehr oder weniger vollständige Weise. Der Kalk bemächtigt sich immer der Fettsäuren, um sie unlöslich zu machen. Alle anderen salinischen Lösungen, als diesenigen mit Kali-, Natron- und Ammoniakbase, werden durch eine Seisenaussösjung zerseht.

Der doppelten Zersetzung, die dann erfolgt, entstehen immer Fettsalze mit metallischen Basen, welche die Oelsäure (Oleinsäure, Clainsäure)  $C_{18} H_{34} O_2$ , die Talgsäure  $C_{18} H_{36} O_2$ , die Margarinsäure  $C_{17} H_{34} O_2$ , mit einem Worte diesenigen Säuren enthalten, welche man in den Seisen antrifft.

Die kohlensauren Alkalien äußern auf die unlöslichen Seisen dieselbe Wirkung, wie auf die unlöslichen des Mineral-reiches. Die Seise besitzt die Fähigkeit, viele Körper, die an und für sich im Wasser unlöslich sind, in diesem Behikel löslich zu machen, oder darin schwebend zu erhalten. Da sie im Wasser in ein basisches und in ein saures Salz zersetzt wird, so pflegt die Portion der Fettsäure, welche sich in Berührung mit Fettsörpern oder mit Körpern derselben Natur besindet, sich mit denselben zu verbinden, den Uggregationszusstand derselben zu ändern und ihnen den löslichen Theil, welcher alkalisch ist, zu entziehen.

Will man 3. B. Theer von einer Leinwand wegbringen, so benetzt man zuerst den Theersteck mit Oel, reibt sorgfältig damit und bedient sich endlich einer Seisenauslösung und zuletzt einer Lauge. Der Fettkörper der Seise eignet sich in diesem Falle einen Theil des Oeles an, dieses einen Theil des Theers und beide verschwinden endlich vom Gewebe. Daraus erklärt sich auch, warum man, um von einem Gewebe einen darauf befindlichen harzigen oder Fettkörper abzuziehen, letzteres zuerst mit dem Körper dieser Art behandelt, der mit dem Harz oder dem Fett die größte Analogie hat, alsdann nach und nach mit solchen Körpern, die sich mehr von ihnen entsernen und sich dagegen dem Wasser nähern.

Aus dem vorigen Beispiel ergiebt sich auch, warum die Harzseise Fettslecke besser wegnimmt als andere Seisen. Die Auslösungsfraft wird benutt zur Verseisung der Fettsörper, welche immer um so rascher und vollständiger angegriffen werden, je mehr sie vorher mittelst einer gewissen Quantität Seise in einen Teig verwandelt worden waren.

Ausführlicheres ift im Seifenbildungsproceffe beschrieben.

### Calculationen der Seifen.

Die meisten Seifenfabrifanten begehen noch heute ben Fehler, daß fie nicht, ober nicht gang richtig calculiren.

Es läßt sich nun zwar nicht leugnen, daß der Selbstkostenpreis der verschiedenen Seifen von den Zeitverhältnissen, Einrichtung der Fabrik 2c. abhängig ift, allein man muß doch annähernd bestimmen können, wie hoch sich eine Seife calculirt. In den meisten Fällen werden die Zinsen des Anlage- und Betriebscapitals nicht berechnet, auch auf die Reisespesen, die allmähliche Amortisation des Arbeitslohns und Feuerung 2c. wird keine Rücksicht genommen.

Eine wirklich richtige Calculation kann man nur bann erhalten, wenn man sich zu biefem Zwecke Bücher anlegt und alles gewiffenhaft barin einträgt.

Es muß ber Fettansat zc. von jedem einzelnen Sube, sowie die Ausbeute gebucht werden.

Jeder Sud Seife, welcher gemacht wird, wird nummerirt, und jede Woche oder jeden Monat wird jeder einzelne Sud berechnet, und alles, was man dazu gebraucht hat, zusammensgestellt, wie viel Centner Fett oder Del in dieser Woche oder in diesem Monate verarbeitet wurden; wie viel Soda, Pottasche, Kalf, Salz, Brennmaterial, Wasserglas, Arbeitslohn, Gehalt, Zinsen 2c. erforderlich waren.

Nach dieser Zusammenstellung läßt sich eine genaue Calculation machen. Angenommen, in der ersten Woche des Monates habe man 300 Centner Fett verseist, in der zweiten nur 250 Centner, in der dritten 280 Centner und in der vierten 370 Centner, also im ganzen Monat 1200 Centner, so würde dieser verbrauchte Fettansatz auf jede Woche also mit je 300 Centnern zu vertheilen sein.

Je mehr Fett verseist wurde, respective je weniger Arsbeitskraft dazu erforderlich war, desto billiger stellt sich die Seise.

Allerdings spielen hierbei die billigen und höheren Fettspreise eine wesentliche Rolle.

Wir muffen zugestehen, daß die detaillirte Berechnung der Verseifung eine sehr umständliche ist, weshalb wir vorsichlagen, die Verseifungsspesen pro 100 Pfund Fett zu berechnen. Man kann dies leicht ermitteln, wenn man einen Probesud macht und alle dazu erforderlichen Verseifungsmaterialien wiegt und dann berechnet. Zu den Verseifungs-

fosten gehören, wie oben erwähnt, Soda, Pottasche, Kalf, Rohlen, Arbeitslohn 2c.

Bei den jetzigen Preisen der Rohmaterialien kann man bei Natronseisen höchstens 6 Mark, bei Kaliseisen höchstens 10 Mark pro 100 Pfund Fettverseisung berechnen.

Im Nachstehenden bringen wir zunächst Calculationen von einigen Suden Eschwegerseife, woraus man ersehen kann, wie die Herstellungs, respective Gestehungskoften dieser Seifensorte verschieden sind.

- 1. Efcmegerseife auf directem Bege (ungefüllt).
  - a) Aus Palmfernöl und Cottonöl.

1500	Pfd.	Palmfernöl	à	100	Pfd.	M.	29.—	$= \mathfrak{M}.$	435.—
500	,,	Cottonöl	à	100	**	"	29.—	-= "	145.—
630	"	calc. Soda,	à	100	"				
		90= bis 99	2p1	rocen	tige	"	9.—	= "	56.70
<b>30</b> 0	"	Ralk	à	100	Pso.	. ,,	1.20	= "	3.60
500	"	Rohlen	à	100	"	"	1,-	= ,,	5.—
		Arbeitslohn			"	"	0.75	= "	15.—
								Mark	660.30
Rechn	et mo	ın noch hinzu	1	5 P	rocer	ıt E	spesen,		
á	Zinsen	2c. circa .			•				100'

Die 2000 Pfund Fettansatz geben à 195 Procent gleich 3900 Pfund Ausbeute.

Zusammen

760:--

Es kosten demnach 100 Pfund Seife hoch gerechnet Mark 19,50.

Eine aus Talg und Palmöl fabricirte Eschwegerseife muß sich selbstverständlich etwas höher calculiren als eine solche, welche aus billigeren Fettkörpern bargestellt wurde.

Sucutationen vet Seifen.	
Eschwegerseife auf indirectem Wege (ungefüllt). b) Aus Landtalg und Palmkernöl.	
1000 Pfd. Landtalg à 100 Pfd. Mf. 42 — - Mf. 420	_
1000 " Palmfernöl à 100 " " 29.— = " 290.—	
92proc. à 100 " " 9.—— " 56.70	)
$\frac{300}{150}$ " Raif $\frac{100}{100}$ " " $\frac{1.20}{100}$ " 3.60	
$\frac{150}{100}$ " Salz $\frac{100}{100}$ " " $\frac{4}{100}$ " " $\frac{6}{100}$	
" Kohlen a 100 1 o	
Arbeitslohn à 100 Pfund Fett verseifen 1.50 = " 30.	-
Mf. 804.30	)
Spesen, Zinsen 2c. 15 Procent " 120.—	
MP# 024 20	
Obige 2000 Pfund Fettansatz geben à 205 = 4100 Pfund Ausbeute.	,
100 Pfund Seife koften bemnach circa Mf. 22.30.	
Eschwegerseife auf indirectem Bege (ungefüllt).	
c) Aus gebleichtem Palmöl und Palmternöl.	
1000 Pfd. gebleichtes Palmöl à 100 Pfd. Mf. 37.50 = 375.—	
1000 " Palmfernöl à 100 " 29.00 = 290 -	
Soda, Kalf, Salz, Rohle, Arbeitslohn circa	
O Althrent	
Spesen, Zinsen 2c. 15 Procent	
M* 870	
Der Fettansatz ergiebt à 200 Pfund = 4000 Pfund	

100 Bfund Seife fosten bemnach circa 21 Mark.

Bei gefüllten Eschwegerseifen ift nur dann ein wirklicher Ruten zu erwarten, wenn die betreffende Fullung, fei es

fluffige ober feste, auch wirklich in ber Seife bleibt und nicht wieder jum größten Theile ausgebampft wird.

Es ist eine bekannte Thatsache, daß, wenn man eine mit Wasserglasfüllung gefüllte Eschwegerseise noch stundenslang eindampsen will, ein großer Theil Feuchtigkeit, respective Phlegma des Wasserglases, ausgedampst wird, und daß von Procent Füllung vielleicht nur 15 Procent wirkliche Füllung in der Seife verbleibt.

Würde man beispielsweise auf ben letzten Ansatz von 2000 Pfund Oel mit 25 Procent Wasserglas füllen und lange dabei dampsen, so erhält man nur circa 15 Procent = 300 Pfund mehr wirkliche Seise.

Die Ausbeute vorstehenden Ansages würde sich demnach von 4000 Pfund auf 4300 Pfund Ausbeute erhöhen.

Bu dem obengenannten Betrag von Mf. 879.— würden noch für Wasserglas und Arbeit circa " 21.— hinzuzurechnen sein. Mf. 900.—.

4300 Pfund wirkliche Seife kosten bemnach Mk. 900.—, ober 100 Pfund gefüllte Seife stellen sich auf circa Mk. 21.—, also 11/2 Mark höher als eine ungefüllte Sichwegerseife, die aus Palmkernöl und Baumwollensaatöl gesotten war.

Wachsternseife (glattweiße Rernseife).

a) Aus Palmternöl und Cottonöl.

3000 Pfb. Palmkernöl à 100 Pfb. Mk. 29.— — Mk. 870.— 1000 " Cottonöl à 100 " " 29.— — " 290. pro 100 Pfund Fett verseisen 3.— — " 120.—

Mf. 1280.—

Diese 4000 Pfund Delansatz ergeben à 145 Pfund = 5800 Pfund Seife. 5800 Pfund Seife kosten demnach 1280 Mk., folglich calculiren sich 100 Pfund = Mk. 22.—;

rechnen wir pro 100 Pfund Spesen und Verluft 3 Mark, so würden 100 Pfund Seife = 25 Mark koften.

#### Wachsternseife.

#### b) Aus Talg und Palmfernöl.

2000 Pfund Talg à 100 Pfd. Mf. 42.— = Mf. 840.— 600 " Palmfernöl à 100 Pf. M. 29.— = " 174.— pro 100 Pfund Fett verseisen " 3.— = " 78.— Mf. 1092.—

Diese 2600 Pfund Fettansatz geben à 150 Pfund = 3900 Pfund Ausbeute. Diese 3900 Pfund Seife kosten = 1092 Mark.

Folglich kosten 100 Pfund — circa 28 Mark. Hierzu noch pro 100 Psund Ansatz 3 " 100 Pfund Wachskernseise aus Talg

fosten bemnach . . . . 31 Mark.

Beide Seisenforten wurden mit Aetznatronlauge gesotten. Mit 100 Pfund Aetznatron verseist man 500 Pfund Fett. — Da gegenwärtig 100 Pfund Aetznatron noch nicht 15 Mark kosten, so ist die Berechnung pro 100 Pfund Fett= Verseisen 3 Mark keineswegs zu niedrig calculirt.

Ein uns befreundeter Seifenfabrikant, welcher Palmsfernöl franco Fabrik mit 27 Mark pro 100 Pfund gekauft hat, calculirt seine Wachskernseise nach obiger Berechnung auf Mark 23·50 pro 100 Pfund.

Hieraus erklärt sich, daß manche Seifenfabriken ihre Wachskernseife billiger verkaufen, als sie andere calculiren.

#### Sarzkernseife.

Als man das Palmfernöl noch nicht kannte, wurde die Harzkernseife nur aus Talg und Harz fabricirt und je nach der Gegend des Verkaufspreises mit 15 bis 40 Procent Harzzusatgang angefertigt. Heutigen Tages ist es anders geworden.

Man ist nicht mehr allein auf Talg und Harz angewiesen, sondern man hat andere Fette kennen gelernt, welche zu hellen und dunklen Harzkernseisen verwendet werden, nämlich Anochenfett, Wollsett, Balmöl, Balmkernöl 2c.

Alle hier genannten Fettförper, mit Ausnahme bes Balmöles, vertragen nicht viel Harz.

Palmkernöl, was Cocosöl und Talg in der Seifenfabrik zugleich vertritt und uns factisch unentbehrlich geworden ist, giebt bekanntlich eine sehr harte und spröde Kernseise. Man sollte glauben, daß dieses Del auch viel Harz aufnehmen würde, allein dies ist keineswegs der Fall. — Zu einer aus Palmkernöl und Harz hergestellten Harzkernseise dürsen höchstens 40 Procent Harz verwendet werden, vorausgesetzt, wenn die Seise noch griffig und vom Schnitt sest werden soll.

Berliner Bargternseife.

```
800 Pfd. Talg pro 100 Pfd. Mf. 42 = Mf. 336
400 "rohes Palmöl "100 " " 32 = "128
800 "helles Harz "100 " " 9 = "72
2000 Pfd. Ansat pro 100 Pfd. Fettverseif. " 3 = " 60
Mf. 596
```

Ausbeute, inclusive des ausgesalzenen Harzleims betrug 2780 Pfund.

Amerikanische Harzkernseife.

```
2000 Pfund Talg à 100 Pfund Mf. 42.— Mf. 840.—
400 " Palmöl à 100 " " 32.— = " 128.—
1600 " Harz à 100 " " 8.— = " 128.—
4000 Pfund Fettvers. à 100 " " 3.— = " 120.—
Mf. 1216.—
```

Diefer Ansatz ergab, inclusive bes ausgesalzenen Bargs leims, 5580 Pfund.

Diese 5580 Pfund Seife kosten Mk. 1216.—. 100 Pfund Seife kosten Mk. 21.80

Spesen und Zinsen " 3.— Also kosten 100 Pfund Wit. 24.80

Bargfernseife von Balmfernöl.

2800 Pfund Palmfernöl à 100 Pfund Mf. 28 = Mf. 504
200 "rohes Palmöl à 100 " " 33 = " 66
300 " Harz (raffin.) à 100 " " 10 = " 30
2300 " Ansat à 100 " " 3 = " 69
Mf. 669

Ausbeute 3370 Pfund koften Mk. 669.—.
100 Pfund koften Mk. 19.80
Spesen und Zinsen "3.—
Mk. 22.80

Elainkernseife (von purem saponif. Glain gesvtten).

Diese Seise bient zum Walken von Tuchen 2c.

2000 Psund saponif. Elain à 100 Psund Wit. 31 = Wit. 620

500 "Soda à 100 " " 9 = " 45

Kalk, Salz, Feuerung und Arbeitslohn — " 50

Wit. 715

3000 Pfund Seife kosten Mk. 750.—,
100 Pfund also Mk. 23.80
Spesen u. Zinsen " 3.—
Mk. 26.80

Marseilserseise (zur Seibenfärberei und Spinnerei).

2000 Pfund Olivenöl à 100 Pfund Mt. 40 = Mt. 800
500 "Soda à 100 " " 9 = " 45
Kalt, Salz, Feuerung und Arbeitssohn — " 55

```
Wenn 3000 Pfund Seife Mf. 900.— kosten, so kosten 100 Pfund — Mk. 30.—
Spesen und Zinsen — " 3.—
Wt. 33.—
```

Schmierfeife. (Naturfornseife ungefüllt). 2000 Pfd. Leinöl à 100 Pfd. Mf. 22.— = Mf. 440 100 " rohes Balmöl à 100 , " 35.—= " 35 400 " Talg a100 , , 40.-= , 160" Pottasche, (96proc.) à 100 " " 26.—— " 217 330 .. Ralf a100 , , 1.50 = , Keuerung 6 Arbeitslohn à100 " 58 Mf. 921 Geschäftsspesen 8 Procent 81 Mt. 1002

Ausbeute circa 5800 Pfund kosten Mk. 1002.—, mits hin 100 Pfund Seife circa Mk. 17.—.

Silberfeife ober glatte Glainfeife. 600 Pfd. gebleichtes Palmöl à 100 Pfd. Mf. 39 = Mf. 234 .. Cottonöl 1200 à100 " " 28 = " 236200 " Rammfett  $a100 \quad , \quad 30 = \quad 60$ 500 " Pottasche 96proc. à 100 " " 26 = " 130 " calcinirte Soda à 100 " 150 ,, 10 == ,, 15 Ralf, Feuerung und Arbeitslohn 56 Spesen und Zinsen 67 Mt. 898

Rechnet man nur 4600 Pfund Ausbeute, welche Mf. 898.— kosten, so calculiren sich 100 Pfund auf circa Mf. 19.—.

Wir haben die höchsten Preise, 3. B. für Leinöl Mf. 22.—, angenommen, welches gegenwärtig nur Mf. 21.— fostet.

# Sach-Register.

	Seite		Sette
Aequivalente, Anwendung der,		Gimerschöpfer, prattischer	<b>33</b> 0
beim Seifensteben	345	Elainfaure	217
Aetfalt, der, und seine Brü-		Erdnußöl	182
fung	73	Excelsior, Extractions-Apparat	279
Anhana	380		
Apparate, Maschinen und Ge=		C. 11 5 0.7.	100
rathichaften gur Geifen-	,	Fette und Dele	103
fabrifation	275	Fettsäuren im Allgemeinen .	213
Apparat, neuer, zur Bestim-		Fette thierischen Ursprungs .	110
mung ber Kausticität ber		Fette vegetabilischen Ursprungs	152
Laugen	68	Fette, Berseifung ber	352
Autoclav	276	Formen, eiferne	<b>32</b> 0
m			
Batufine	233	<b>G</b> lycerin	221
Baumöl (Olivenöl)	186	Glycerin	235
Baumölfettfäure	<b>226</b>	,	
Baumwollensaatöl	197	Carrent time about Obside	000
Bestimmung freier Säuren in		Sandmaschine ober Geige	328
ben Delen	211	Sanföl	203
Canhiannen	186	Harz	232 326
Candlenußöl	100	Hobel- und Theilmaschine .	<b>520</b>
mung von Rohlenfäure in	62		
	170	Mipéöl	194
Cocosol	127		
E. 111111111	228	Stali	15
Cottonölfettsäure	225	Kammfett	141
Dampfdoppelkeffel	332	Reffeleinmauerung für Geifen=	
Dampfftrahl = Luftfauge = Ap=	••• <b>•</b>	fabrifation 298–	-307
parat	275		143
Dampfüberhitzungs-Apparat .	309	Anochenfett	133
Dotteröl	202	Kriict-Apparat	311
- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		· voon-oppose · · · · ·	

	Seite ,	ලෑ	ite
Laugen, die Darstellung ber	334	Seife, Sieben ber 36	35
Lauge, Ermittelung, wie viel		Seife, über die chemische Wir-	
Soba ober Bottafche fie ent=		funa ber	9
hält	72	Seife, Untersuchung ber 38	0
Laugenäscher, verbefferter	293	Seifenfabrit, bie, bes Berrn	
Laugenpumpen	297	C. S. Dehmig=Beiblich, Zeitz 26	51
Leinöl	203	Seifen= und Barfumeriefabrit	
		ber Herren J. G. Moufon &	
Margarinsäure	215	Co., Frankfurt a. M 25	55
Mohnöl	205	Seifenfabrit, neue prattifche	
		Einrichtung 27	13
Matron	24	Sinrichtung 27 Seifenfabritation, Keffelein=	
<u>G</u>		mauerung für 298-30	)4
Gelausblase-Apparat	292	Seifenpumpen 29	
Dele und Fette, Bleichen ber	275	Seifenriegel-Hobelmaschine . 32	27
Dele, nicht trodnenbe	152	Seifenriegel = Schneibemafchine 32	22
Dele, trodnende	197	Seifenriegel=Theilmaschine . 32	29
,		Seifenwehr Apparat 31	6
<b>F</b> almfernöl	174	Sejamöl 21	10
Balmternölfettfäure	225	Siebeteffel mit Dampfheizung 30	7(
Balmöl	152	Siebefeffel mit Rrud-Apparat 31	1
Balmölfettfäure	224	Siedeteffel, verschiedene For-	
Pottafche und Soda, Prüfung		men 26	57
auf ihren Sandelswerth	39	Soba und Bottafche, Ermitte-	
Pottafche, Tabellen für	343		70
Bottafche und Goda, verfchie-		Soda, Tabellen für 34	13
bene Methoben gur Er-		Sonnenblumenöl 20	9
mittelung bes Hanbels=		Sulfuröl 19	1 (
werthes ber	28	,	
•		Tala 11	0
<b>A</b> icinusöl	206	Falg	4
Rohstoffe, die in der Seifen=		Talgidimelz=Apparate . 284—29	)1
fabritation nöthigen	15	Thran 14	19
Rohtala Mahlmaschinen	282	- ,	
, , , , ,		Bafeline 24	16
Salz und sein Borkommen .	85	Berbrennung, absolut rauchfreie,	
Schnellseifenfabrikation	370	bei Fenerungsanlagen 31	7
Schweinefett	143		7
Seife, Begriff ber	5	, , , , , ,	
Seife, Calculationen ber	389	28 alfett 14	4
Seife, Eigenschaften ber	9	<b>B</b> alfett	8
Seife, Gefcichte ber	9	Wafferglas 10	1

Seifen-Jabrikation.

handbuch für Praktiker.

Enthaltend die vollhandige Anleitung gur Darftellung aller Arten von Seifen im Aleinen, wie im Fabriksbetriebe

mit besonderer Rücksichtnahme

auf warme und Kalte Verseifung und bie Fabrikation bon Lurus, und medicinischen Seifen, sowie auf die Barftellung ber Seifen mittelft beg Dampfeg, bag formen und bie Untersuchung ber Seifen.

# Friedrich Willner Seifenfabritant.

Dritte verbesserte und vermehrte Uuflage. Mit 26 erläuternden Abbildungen.

15 Bogen. Octav. Geheftet Breis 1 fl. 65 fr. = 3 Mark. Elegant gebon. 2 fl. 10 tr. = 3 Mart 80 Pfennige.

Dieses Werk, von welchem im Laufe weniger Jahre zwei ftarke Auflagen vergriffen wurden, liegt in einer neuen, auf das Sorg= fältigfte burchgesehenen und bedeutend erweiterten Auflage bor. Der als eminenter Fachmann auf dem Gebiete ber Seifen-Fabritation in ben weitesten Kreisen rühmlichft bekannte Berfaffer Diefes Berfes, hat bei Bearbeitung der neuen Auflage ganz befonders das Ziel vor Augen gehabt, das Buch in allen für den Praktiker wichtigen Fragen zu berbeffern, unb wurden die einzelnen Borschriften zur Darstellung bestimmter Seifengattungen den neuesten Erfahrungen in der Praxis entsprechend einer gründlichen Durchsicht unterworfen, auch das Werk außerdem durch die Beschreibung und Abbildung folder mechanischer Silfsmittel und Borrichtungen, welche fich in ber Praris bewährt haben, bereichert. Das Buch muß baher als ein folches bezeichnet merben, welches auf ber Sohe ber Zeit steht, ben Fortschritten ber Wiffenschaft und Bragis in allen Fragen Rechnung trägt und in ber gesammten Sachliteratur eine erfte Stelle einnimmt. Die gablreichen Anerkennungen aus den Kreifen der Brattiter, welche fich die beiben erften Auflagen diefes Bertes erworben haben. berechtigen uns, das Buch als ein mahrhaft praktisches Werk über alle Zweige ber Seifen-Fabritation allen Fachintereffenten auf bas Ungelegentlichfte und Barmfte zu empfehlen.

A. Hartleben's Verlag in Wien, Pest und Leipzig.

r